

# Oxytobel 10 IU/ml solution for injection for Horses, Cattle, Pigs, Sheep, Goats, Dogs and Cats

Zugelassen

- Oxytocin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Oxytobel 10 IU/ml solution for injection for Horses, Cattle, Pigs, Sheep, Goats, Dogs and Cats

Oxytobel 10 IU/ml injekčný roztok pre kone, hovädzí dobytok, ošípané, ovce, kozy, psy a mačky

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Schwein

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung  
subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

##### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

##### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

### **intravenöse Anwendung:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

#### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

#### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

### **subkutane Anwendung:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

#### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QH01BB02

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Slowakei

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Zulassungsdatum:**

11/05/2015

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Zulassungsnummer:**

96/025/MR/15-S

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/05/2015

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

### **Verfahrensnummer:**

IE/V/0313/001

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Kroatien Tschechische Republik Dänemark Estland Frankreich Ungarn Island

Norwegen Polen Slowakei

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.