

# Oxytocin injectie, 10 IE/ml oplossing voor injectie

Zugelassen

- Oxytocin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Oxytocin injectie, 10 IE/ml oplossing voor injectie

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind  
Ziege, weiblich  
Schaf  
Pferd  
Schwein  
Hund  
Katze

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre 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

- Milch. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

•

##### Ziege, weiblich

- Milch. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

•

##### Schaf

- Milch. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

•

##### Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

•

##### Schwein

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days

**subkutane Anwendung:**

•

**Rind**

- Milch. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days

•

**Ziege, weiblich**

- Milch. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days

•

**Schaf**

- Milch. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days

---

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

QH01BB02

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Niederlande

---

**Verfügbar in:**

Niederlande

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

24/04/1995

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 2768

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/04/2018

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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