

# Oxytosel

Zugelassen

- Oxytocin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Oxytosel

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Hund  
Katze  
Pferd  
Rind  
Schaf  
Schwein  
Ziege

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung  
subkutane Anwendung  
intravenöse Anwendung

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
16.60 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

- 

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 0 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

- Milch. 0 Tag

## **intravenöse Anwendung:**

- 

### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

### **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:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID2) 600 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 50 Milliliter

(ID1) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 50 Milliliter

---

## 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](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

24/02/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

6581592.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/02/2005

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels