

Oxytocin 10 I.E./ml - Injektionslösung für Rinder, Schafe, Ziegen, Pferde, Schweine, Hunde, Katzen

Autorisiert

- Oxytocin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Oxytocin 10 I.E./ml - Injektionslösung für Rinder, Schafe, Ziegen, Pferde, Schweine, Hunde, Katzen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Ziege

Schwein

Katze

Hund

Pferd

Schaf

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

16.60 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration: intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

-

Katze

-

Hund

-

Pferd

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Milch. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag

•

Hund

•

Ziege

- Milch. 0 Tag

•

Katze

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Milch. 0 Tag

•

Hund

•

Ziege

- Milch. 0 Tag

•

Schaf

- Milch. 0 Tag

•

Pferd

- Milch. 0 Tag

•

Katze

•

Schwein

Intravenous drip use:

•

Pferd

- Milch. 0 Tag

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

QH01BB02

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Available in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID5) 1200 Milliliter: Umkarton (Pappe) mit 12 Durchstechflasche (Klarglas) mit jeweils 100 Milliliter, verschlossen mit Stopfen und Bördelkappe (Brombutylkautschuk, Aluminium)

(ID4) 600 Milliliter: Umkarton (Pappe) mit 12 Durchstechflasche (Klarglas) mit jeweils 50 Milliliter, verschlossen mit Bördelkappe und Stopfen (Aluminium, Brombutylkautschuk)

(ID3) 100 Milliliter: Umkarton (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Klarglas) mit 100 Milliliter, verschlossen mit Bördelkappe und Stopfen (Aluminium, Brombutylkautschuk)

(ID2) 50 Milliliter: Umkarton (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Klarglas) mit 50 Milliliter, verschlossen mit Bördelkappe und Stopfen (Aluminium, Brombutylkautschuk)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

aniMedica GmbH

Marketing authorisation date:

4/09/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6622351.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/09/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078389>