

Oxytocin Vet

Autorisiert

- Oxytocin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Oxytocin Vet

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Pferd

Ziege

Rind

Schaf

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane 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:

-

Schwein

-

Pferd

- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Milch. 0 Tag

-

Rind

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Milch. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Pferd

-

Rind

-

Schaf

-

Ziege

-

Hund

-

Katze

intravenöse Anwendung:

-

Katze

-

Rind

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

-

Ziege

- Milch. 0 Tag

-

Hund

subkutane Anwendung:

-

Hund

-

Katze

-

Pferd

- Milch. 0 Tag

-

Rind

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

-

Ziege

- Milch. 0 Tag

Intravenous drip use:

-

Pferd

- Milch. 0 Tag

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

QH01BB02

Abgaberegulierung:

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:

(ID3) 10 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 10 Milliliter

(ID2) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 50 Milliliter

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 100 Milliliter

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:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

27/08/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6902369.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/08/2003

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078428>