

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

Autorizado

- Oxytocin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Oxytobel 10 IE/ml injektionsvæske, opløsning

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

- **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

- **Perros**

- **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

- **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

- **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

- **Gatos**

- **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

Vía intravenosa:

- **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

- **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

• **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Perros**

• **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

• **Gatos**

• **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios

(ATCvet):

QH01BB02

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Fecha de autorización de comercialización:

20/06/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

51833

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/06/2014

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0313/001

Estados miembros afectados:

Croacia República Checa Dinamarca Estonia Francia Hungría Islandia
Noruega Polonia Eslovaquia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048330>