

# Oxytocin 10 IE/ml

Autorizado

- Oxytocin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Oxytocin 10 IE/ml

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino  
Ovino  
Perros  
Caprino  
Gatos  
Porcino  
Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea  
Vía intravenosa  
Vía intramuscular

---

## 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 subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Milk. 0 Día

- 

**Ovino**

- Milk. 0 Día

- 

**Caprino**

- Milk. 0 Día

**Vía intravenosa:**

- 

**Bovino**

- Milk. 0 Día

- 

**Caprino**

- Milk. 0 Día

- 

**Caballos**

- Milk. 0 Día

**Vía intramuscular:**

- 

**Ovino**

- Milk. 0 Día

-

**Caprino**

- Milk. 0 Día

•

**Caballos**

- Milk. 0 Día

•

**Bovino**

- Milk. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QH01BB02

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)  
Disponible únicamente en [German](#)  
Disponible únicamente en [German](#)  
Disponible únicamente en [German](#)  
Disponible únicamente en [German](#)  
Disponible únicamente en [German](#)  
Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

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

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

30/05/2003

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Número de autorización:**

6932755.00.00

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

30/05/2003

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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