

Oxytocin Bengen

Autorizado

- Oxytocin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Oxytocin Bengen

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Caballos
Caprino
Bovino
Ovino
Gatos
Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa
Vía subcutánea
uso goteo intravenoso

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
16.60 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Milk. 0 Día

-

Caprino

- Milk. 0 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día

Vía intravenosa:

-

Caprino

- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Milk. 0 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Día

•

Ovino

- Milk. 0 Día

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Milk. 0 Día

•

Caprino

- Milk. 0 Día

uso goteo intravenoso:

•

Caballos

- 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](#)

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:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Fecha de autorización de comercialización:

28/07/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte e G

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6324754.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/07/2003

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.