

File downloaded on 2026-04-25

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

Oxytocin Vet

Autorizado

- Oxytocin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Oxytocin Vet

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:

-

Bovino

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Milk. 0 Día

-

Caprino

- Milk. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Caballos

- Milk. 0 Día

-

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](#)

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:

Veyx Pharma GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

27/08/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6902369.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/08/2003

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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