

Oxytocine Kela 10 IU/ml Oplossing voor injectie

Autorizado

- Oxytocin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Oxytocine Kela 10 IU/ml Oplossing voor injectie

Oxytocine Kela 10 IU/ml Solution injectable

Oxytocine Kela 10 IU/ml Injektionslösung

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Caprino

Perros

Gatos

Porcino

Bovino

Caballos

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:

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 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:

Bélgica

Disponible en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Fecha de autorización de comercialización:

16/08/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V286072

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/05/2024

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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