

# OXYTOCIN, 10 TV/ml, injeckinis tirpalas

Autorizado

- Oxytocin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

OXYTOCIN, 10 TV/ml, injeckinis tirpalas

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Vacas  
Ovino  
Caprino  
Yeguas  
Porcino  
Perros  
Gatos  
Caballos

### Vía de administración:

Vía intravenosa  
Vía intramuscular  
Vía subcutánea

## 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 intravenosa:

- 

##### Vacas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

##### Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

##### Caprino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

##### Yeguas

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### Porcino

- Meat and offal. 0 Día

#### Vía intramuscular:

-

## **Vacas**

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 0 Día

•

## **Ovino**

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 0 Día

•

## **Caprino**

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 0 Día

•

## **Caballos**

- Meat and offal. 3 Día

•

## **Porcino**

- Meat and offal. 3 Día

## **Vía subcutánea:**

•

## **Vacas**

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 0 Día

•

## **Caprino**

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 0 Día

---

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

QH01BB02

---

**Condiciones de dispensación:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Lituania

---

**Disponible en:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

---

## 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:**

22/03/1995

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/95/0153/001-009

---

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

11/03/2007

---

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.