

OXYTOKEΛ ενέσιμο διάλυμα 10 IU/ml για άλογα, βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Autorizado

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

OXYTOKEΛ ενέσιμο διάλυμα 10 IU/ml για άλογα, βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos
Bovino
Ovino
Porcino
Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular e 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 e intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal, milk. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal, milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal, milk. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period

-

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period

Vía subcutánea:

-

Caballos

- Meat and offal, milk. 0 Día

•

Bovino

- Meat and offal, milk. 0 Día

•

Ovino

- Meat and offal, milk. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

•

Perros

- Not applicable. no withdrawal period

•

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period

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:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Candilidis S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

30/08/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Kela Veterinaria

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

22662/14-03-2022//04-05-2022/K-0085201

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/05/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet