

File downloaded on 2026-04-20

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000073482>

Oxytocin Injektionslösung 10 IE/ml

Autorisé

- Oxytocin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Oxytocin Injektionslösung 10 IE/ml

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chèvre

Chat

Cheval

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
16.60 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Chèvre

- Lait. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Cheval

- Lait. 0 day

-

Bovins

- Lait. 0 day

-

Mouton

- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Lait. 0 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH01BB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/03/1991

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

13915.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/03/2005

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.