

File downloaded on 2026-04-19

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

Oxytocin Vet

Engedélyezett

- Oxytocin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Oxytocin Vet

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

ló

kecske

szarvasmarha

juh

macska

kutya

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

16.60 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

ló

- Milk. 0 day

-

kecske

- Milk. 0 day

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day

-

juh

- Milk. 0 day

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day

-

juh

- Milk. 0 day

-

kecske

- Milk. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

ló

- Milk. 0 day

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day

-

kecske

- Milk. 0 day

Intravenous drip use:

-

ló

- Milk. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH01BB02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Germany

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Veyx Pharma GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

27/08/2003

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

6902369.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/08/2003

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.