

# Oxyto-kel, 10 RÜ/ml süstelahus

Autorizzato

- Oxytocin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Oxyto-kel, 10 RÜ/ml süstelahus

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Cavallo

bovini

Suino

Cane

Ovino

Caprino

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso endovenoso:**

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso intramuscolare:**

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Caprino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QH01BB02

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Estonia

---

**Disponibile in:**

Estonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

---

**Ulteriori informazioni**

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

15/08/2002

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autorità responsabile:**

State Agency Of Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

1065

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

15/08/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.