File downloaded on 2025-11-27

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000073281

# Oxytocin 10 IE/ml

Autorizzato

• Oxytocin

# Identificazione del prodotto

## Denominazione del medicinale:

Oxytocin 10 IE/ml

## Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

## Specie di destinazione:

Cavallo

Cane

Gatto

bovini

Caprino

. Ovino

Suino

## Via di somministrazione:

Disponibile solo in Spanish Greek English Portuguese

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

# Informazioni sul prodotto

# Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 16.60 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

## Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

# Tempo di attesa per via di somministrazione: Intravenous drip use:

•

## **Cavallo**

- latte. 0 giorno

## **Uso sottocutaneo:**

•

## Cane

•

#### **Gatto**

•

## bovini

- latte. 0 giorno

•

# Caprino

- latte. 0 giorno

### **Uso intramuscolare:**

•

### Cane

•

### **Gatto**

•

## Cavallo

```
- latte. 0 giorno
    bovini
       - latte. 0 giorno
     Ovino
       - latte. 0 giorno
    Suino
     Caprino
       - latte. 0 giorno
Uso endovenoso:
     Gatto
    bovini
       - latte. 0 giorno
    Ovino
        - latte. 0 giorno
    Suino
    Caprino
        - latte. 0 giorno
     Cane
```

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:

Germania

## Disponibile in:

Germania

## Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

# Ulteriori informazioni

## Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

## Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

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

28/07/2003

## Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

## Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

#### Numero di autorizzazione:

## Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/07/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

# Documenti

File combinato di tutti i documenti

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