

File downloaded on 2026-04-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000078394>

Oxytocin Bengen

Autorizzato

- Oxytocin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Oxytocin Bengen

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino
Cavallo
Caprino
bovini
Ovino
Gatto
Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Disponibile solo in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

16.60 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Cavallo

- latte. 0 giorno

-

Caprino

- latte. 0 giorno

-

bovini

- latte. 0 giorno

-

Ovino

- latte. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

Caprino

- latte. 0 giorno

-

Cavallo

- latte. 0 giorno

-

bovini

- latte. 0 giorno

•

Ovino

- latte. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- latte. 0 giorno

•

Caprino

- latte. 0 giorno

Intravenous drip use:

•

Cavallo

- latte. 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:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

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:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/07/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

6324754.00.00

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.