

File downloaded on 2026-06-07

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/nl/600000073062>

Oxytosel

Toegelaten

- Oxytocin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Oxytosel

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Paard

Rund

Schaap

Varken

Geit

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
16.60 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Paard

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 0 day

•

Rund

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 0 day

•

Schaap

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 0 day

•

Varken

- Meat and offal. 3 day

•

Geit

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 0 day

Subcutaan gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 0 day

•

Geit

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 0 day

Intraveneus gebruik:

•

Geit

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Paard

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Schaap

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH01BB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Selectavet Dr. Otto Fischer GmbH

Handelsvergunningsdatum:

24/02/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

6581592.00.00

Datum toelatingswijziging:

24/02/2005

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.