

Oxytocine Prodivet 10 IU/ml

Oplossing voor injectie

Geautoriseerd

- Oxytocin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Oxytocine Prodivet 10 IU/ml Oplossing voor injectie

Oxytocine Prodivet 10 IU/ml Solution injectable

Oxytocine Prodivet 10 IU/ml Injektionslösung

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Schaap

Paard

Rund

Geit

Hond

Kat

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Geit

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Hond

-

Kat

-

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Intraveneus gebruik:

-

Schaap

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

-

Geit

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

-

Hond

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH01BB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Prodivet Pharmaceuticals

Marketing authorisation date:

26/01/1977

Productielocaties partijvrijgifte:

Prodivet Pharmaceuticals

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V106881

Wijzigingsdatum status toelating:

7/10/2014

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085948>