

# Vetocin 10 IE/ml injeksjonsvæske, oppløsning for hest, storfe, gris, sau, geit, hund og katt

Autorisert

- Oxytocin

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Vetocin 10 IE/ml injeksjonsvæske, oppløsning for hest, storfe, gris, sau, geit, hund og katt

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

storfe  
hund  
geit  
sau  
hest  
katt  
gris

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk  
Intravenøs bruk  
Subkutan bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk

10.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intramuskulær bruk:**

- 

##### **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

- 

##### **geit**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

- 

##### **sau**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

- 

##### **hest**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

- 

##### **gris**

- Slakt. 0 dag

#### **Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

**geit**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

**sau**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

**hest**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

**gris**

- Slakt. 0 dag

**Subkutan bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

**geit**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

**sau**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

•

**hest**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

•

**gris**

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QH01BB02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

NO

---

**Tilgjengelig i:**

NO

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

22/01/2014

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Norwegian Medical Products Agency

---

### **Godkjenningsnummer:**

12-9321

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

20/11/2018

---

### **Referanse medlemsstat:**

Irland

---

### **Prosedyrenummer:**

IE/V/0313/001

---

### **Gjeldende medlemsstater:**

HR CZ DK EE FR HU IS NO PL SI

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

norsk (PDF)

Publisert på: 12/03/2026

Updated on: 13/03/2026

[Nedlasting](#)

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet