

# Oxytocin injectie, 10 IE/ml oplossing voor injectie

Autorisert

- Oxytocin

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Oxytocin injectie, 10 IE/ml oplossing voor injectie

---

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### Målarter:

storfe  
voksen hunnheit  
sau  
hest  
gris  
hund  
katt

---

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær 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

- Melk. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

- Slakt. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

- 

#### voksen hunngeit

- Melk. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

- Slakt. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

- 

#### sau

- Melk. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

- Slakt. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

- 

#### hest

- Slakt. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

- 

#### gris

- Slakt. no withdrawal period      Withdrawal period = zero days

### **Subkutan bruk:**

•

#### **storfe**

- Melk. no withdrawal period      Withdrawal period = zero days

- Slakt. no withdrawal period      Withdrawal period = zero days

•

#### **voksen hunnheit**

- Melk. no withdrawal period      Withdrawal period = zero days

- Slakt. no withdrawal period      Withdrawal period = zero days

•

#### **sau**

- Melk. no withdrawal period      Withdrawal period = zero days

- Slakt. no withdrawal period      Withdrawal period = zero days

•

#### **hest**

- Slakt. no withdrawal period      Withdrawal period = zero days

•

#### **gris**

- Slakt. no withdrawal period      Withdrawal period = zero days

---

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

QH01BB02

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

NL

---

**Tilgjengelig i:**

NL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

24/04/1995

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkjenningsnummer:**

REG NL 2768

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

24/04/2018

---

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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