

# Oxitocina 10 UI/ml solução injetável

Ikke  
autorisert

- Oxytocin

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Oxitocina 10 UI/ml solução injetável

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe  
gris  
sau  
geit  
hest  
hund  
katt

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk  
Subkutan bruk  
Intravenøs 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. 3 dag
- Melk. 1 dag

- 

##### **gris**

- Slakt. 3 dag

- 

##### **sau**

- Slakt. 3 dag

- 

##### **geit**

- Slakt. 3 dag

- 

##### **hest**

- Slakt. 3 dag

#### Subkutan bruk:

- 

##### **sau**

- Slakt. 3 dag

- 

**geit**

- Slakt. 3 dag

- 

**gris**

- Slakt. 3 dag

- 

**storfe**

- Slakt. 3 dag

- Melk. 1 dag

- 

**hest**

- Slakt. 3 dag

**Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 3 dag

- Melk. 1 dag

- 

**gris**

- Slakt. 3 dag

- 

**sau**

- Slakt. 3 dag

- 

**geit**

- Slakt. 3 dag

- 

**hest**

- Slakt. 3 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**  
QH01BB02

---

**Juridisk status for forsyning:**  
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**  
Opphevet

---

**Autorisert i:**  
PT

---

**Pakningsbeskrivelse:**  
Bare tilgjengelig i Portugisisk  
Bare tilgjengelig i Portugisisk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**  
Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**  
Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**  
Vetlima Sociedade Distribuidora De Produtos Agro Pecuários S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**  
1/10/1993

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**  
Dopharma B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**  
Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkjenningsnummer:**  
51042

---

## Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/06/2025

---

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

## Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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