

# Oxytolin

Autorizat

- Oxytocin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Oxytolin

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc  
Cal  
Bovine  
Oaie  
Capră  
Câine  
Pisică

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară  
Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Porc**

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

•

**Cal**

- Carne și organe. no withdrawal period Zero days

- Lapte. no withdrawal period zero days

•

**Bovine**

- Carne și organe. no withdrawal period Zero days

- Lapte. no withdrawal period zero days

•

**Oaie**

- Carne și organe. no withdrawal period Zero days

- Lapte. no withdrawal period zero days

•

**Capră**

- Carne și organe. no withdrawal period Zero days

- Lapte. no withdrawal period zero days

**Administrare subcutanată:**

- 

### **Porc**

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

- 

### **Cal**

- Carne și organe. no withdrawal period Zero days
- Lapte. no withdrawal period zero days

- 

### **Bovine**

- Carne și organe. no withdrawal period Zero days
- Lapte. no withdrawal period zero days

- 

### **Oaie**

- Carne și organe. no withdrawal period Zero days
- Lapte. no withdrawal period zero days

- 

### **Capră**

- Carne și organe. no withdrawal period Zero days
- Lapte. no withdrawal period zero days

---

#### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QH01BB02

---

#### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

#### **Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

19/04/1996

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numărul autorizației:**

REG NL 8822

---

**Data modificării statusului autorizației:**

7/10/2021

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.