

# Oxytocin Solution for Injection

Autorizat

- OXYTOCIN SYNTHETIC

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

Oxytocin Solution for Injection

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specii țintă:

Bovine

Câine

Capră

Oaie

Cal

Pisică

Porc

---

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

---

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

10.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Withdrawal period by route of administration:****Administrare intramusculară:****• Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

**• Câine****• Capră**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

**• Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

**• Cal**

- Carne și organe. 0 zi

**• Pisică****• Porc****Administrare intravenoasă:****• Câine****• Cal**

- Carne și organe. 0 zi

**• Pisică**

---

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

QH01BB02

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

1/10/1990

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

HPRA

---

**Numărul autorizației:**

VPA10989/044/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/10/1990

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064145>