

File downloaded on 2026-04-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000048330>

Oxytobel 10 IU/ml solution for injection for Horses, Cattle, Pigs, Sheep, Goats, Dogs and Cats

Godkänd

- Oxytocin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Oxytobel 10 IU/ml solution for injection for Horses, Cattle, Pigs, Sheep, Goats, Dogs and Cats

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Get

Får

Häst

Katt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):QH01BB02

Receptstatus:Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:Godkänd

Godkänd i:Danmark

Tillgänglig i:Danmark

Förpackningsbeskrivning:Finns tillgänglig endast på engelskaFinns tillgänglig endast på engelskaFinns tillgänglig endast på engelskaFinns tillgänglig endast på engelskaFinns tillgänglig endast på engelskaFinns tillgänglig endast på engelskaFinns tillgänglig endast på engelskaFinns tillgänglig endast på engelskaFinns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Godkännandedatum:

20/06/2014

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

51833

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/06/2014

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0313/001

Berörda medlemsstater:

Kroatien Tjeckien Danmark Estland Frankrike Ungern Island Norge Polen
Slovakien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.