

Oxytocin 10 IE/ml

Auktoriserad

- Oxytocin

Product identification

Läkemedlets namn:

Oxytocin 10 IE/ml

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Hund

Get

Katt

Svin

Häst

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intravenös användning

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan användning:**

-

Nöt

- Milk. 0 dygn

-

Får

- Milk. 0 dygn

-

Hund

-

Get

- Milk. 0 dygn

-

Katt**Intravenös användning:**

-

Nöt

- Milk. 0 dygn

-

Hund

-

Svin

-

Get

- Milk. 0 dygn

-

Katt

-

Häst

- Milk. 0 dygn

Intramuskulär användning:

-

Får

- Milk. 0 dygn

-

Svin

-

Get

- Milk. 0 dygn

-

Hund

-

Katt

-

Häst

- Milk. 0 dygn

-

Nöt

- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01BB02

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Tyskland

Available in:

Tyskland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [German](#)
Finns tillgänglig endast på [German](#)
Finns tillgänglig endast på [German](#)
Finns tillgänglig endast på [German](#)
Finns tillgänglig endast på [German](#)
Finns tillgänglig endast på [German](#)
Finns tillgänglig endast på [German](#)
Finns tillgänglig endast på [German](#)
Finns tillgänglig endast på [German](#)
Finns tillgänglig endast på [German](#)
Finns tillgänglig endast på [German](#)
Finns tillgänglig endast på [German](#)
Finns tillgänglig endast på [German](#)
Finns tillgänglig endast på [German](#)
Finns tillgänglig endast på [German](#)
Finns tillgänglig endast på [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

30/05/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG
Bremer Pharma GmbH

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

6932755.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/05/2003

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

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072873>