

File downloaded on 2026-07-02

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000073482>

Oxytocin Injektionslösning 10 IE/ml

Godkänd

- Oxytocin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Oxytocin Injektionslösning 10 IE/ml

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Get

Katt

Häst

Nöt

Får

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
16.60 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Get

- Milk. 0 dygn

Intramuskulär användning:

-

Häst

- Milk. 0 dygn

-

Nöt

- Milk. 0 dygn

-

Får

- Milk. 0 dygn

-

Get

- Milk. 0 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01BB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetoquinol GmbH

Godkännandedatum:

31/03/1991

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

13915.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/03/2005

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.