

File downloaded on 2026-04-28

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000078428>

# Oxytocin Vet

Godkänd

- Oxytocin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Oxytocin Vet

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Svin

Häst

Get

Nöt

Får

Katt

Hund

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [grekiska](#) [engelska](#) [portugisiska](#)

---

## 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:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Häst**

- Milk. 0 dygn

- 

#### **Get**

- Milk. 0 dygn

- 

#### **Nöt**

- Milk. 0 dygn

- 

#### **Får**

- Milk. 0 dygn

#### **Intravenös användning:**

- 

#### **Nöt**

- Milk. 0 dygn

- 

#### **Får**

- Milk. 0 dygn

-

**Get**

- Milk. 0 dygn

**Subkutan användning:**

- 

**Häst**

- Milk. 0 dygn

- 

**Nöt**

- Milk. 0 dygn

- 

**Get**

- Milk. 0 dygn

**Intravenous drip use:**

- 

**Häst**

- Milk. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QH01BB02

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Tyskland

---

**Tillgänglig i:**

Tyskland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

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](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Godkännandedatum:**

27/08/2003

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

6902369.00.00

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

27/08/2003

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Bipacksedel

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