

OXYTOCIN VET 10 UI/ml

Registrováno

- Oxytocin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

OXYTOCIN VET 10 UI/ml

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (kráva)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kůň (klisna)

Prase (prasnice)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pes (fena)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

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

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Skot (kráva)

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

-

Sheep (ewe)

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

-

Kůň (klisna)

- Maso. 0 day

-

Prase (prasnice)

- Maso. 0 day

-

Goat (adult female)

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

Intramuskulární podání:

-

Skot (kráva)

- Mléko. 0 day
- Maso. 0 day

•

Sheep (ewe)

- Mléko. 0 day
- Maso. 0 day

•

Kůň (klisna)

- Maso. 0 day

•

Prase (prasnice)

- Maso. 0 day

•

Goat (adult female)

- Mléko. 0 day
- Maso. 0 day

Subkutánní podání:

•

Skot (kráva)

- Mléko. 0 day
- Maso. 0 day

•

Goat (adult female)

- Mléko. 0 day
- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QH01BB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rumunsko

Dostupné v:

Rumunsko

Popis balení:

Dostupné pouze v Romanian

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v English

Držitel rozhodnutí o registraci:

Veyx Pharma GmbH

Datum registrace:

7/06/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Příslušný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

160038

Datum změny stavu registrace:

16/10/2025

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.