

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

Registrováno

- Oxytocin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Pes

Koza

Ovce

Kůň

Kočka

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní 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:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Koza

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Ovce

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Kůň

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Prase

- Maso. 0 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Koza

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Ovce

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Kůň

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Prase

- Maso. 0 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Koza

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Ovce

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Kůň

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Prase

- Maso. 0 day

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

Právní status výdeje:Na předpis

Stav registrace:Valid

Registrováno v:Dánsko

Dostupné v:Dánsko

Popis balení:Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Datum registrace:

20/06/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

51833

Datum změny stavu registrace:

20/06/2014

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0313/001

Dotčený členský stát:

Chorvatsko Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Francie Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Norsko Polsko Slovensko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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