

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

---

**Dostupné v:**Estonia

---

**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:**

21/12/2014

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Příslušný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

### **Registrační číslo:**

1885

---

### **Datum změny stavu registrace:**

21/12/2014

---

### **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](http://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.