

Oxytocine-S, oplossing voor injectie 10 I.E.

Registrováno

- Oxytocin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Oxytocine-S, oplossing voor injectie 10 I.E.

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

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

Ovce

Kůň

Prase

Pes

Kočka

Cesta 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:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Mléko. no withdrawal period nul dagen

- Maso. no withdrawal period nul dagen

-

Goat (adult female)

- Mléko. no withdrawal period nul dagen

- Maso. no withdrawal period nul dagen

-

Ovce

- Mléko. no withdrawal period nul dagen

- Maso. no withdrawal period nul dagen

-

Kůň

- Maso. no withdrawal period nul dagen

-

Prase

- Maso. no withdrawal period nul dagen

Subkutánní podání:

-

Skot

- Mléko. no withdrawal period nul dagen
- Maso. no withdrawal period nul dagen

-

Goat (adult female)

- Mléko. no withdrawal period nul dagen
- Maso. no withdrawal period nul dagen

-

Ovce

- Mléko. no withdrawal period nul dagen
- Maso. no withdrawal period nul dagen

-

Kůň

- Maso. no withdrawal period nul dagen

-

Prase

- Maso. no withdrawal period nul dagen

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

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet Nederland B.V.

Datum registrace:

27/09/1996

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International GmbH

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 1442

Datum změny stavu registrace:

1/07/2019

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.