

OXYTOCIN BIO, 5IU/ml, Injekční roztok

Registrováno

- Oxytocin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

OXYTOCIN BIO, 5IU/ml, Injekční roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (kráva)

Kůň (klisna)

Ovce

Koza

Prase (prasnice)

Pes (fena)

Cesta podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

5.00 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 hour

-

Kůň (klisna)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Ovce

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Koza

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Prase (prasnice)

- Maso. 0 day

Subkutánní podání:

-

Skot (kráva)

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Kůň (klisna)

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Ovce

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Koza

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Prase (prasnice)

- Maso. 0 day

Intramuskulární podání:

-

Skot (kráva)

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Kůň (klisna)

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Ovce

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Koza

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Prase (prasnice)

- Maso. 0 day

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

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

sklo injekční lahvička 1 x 50.0 ml

sklo injekční lahvička 12 x 50.0 ml

sklo injekční lahvička 24 x 50.0 ml

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](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bioveta a.s.

Datum registrace:

12/06/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bioveta, a.s.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/032/08-C

Datum změny stavu registrace:

22/05/2013

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu