

OXITON 10 UI/ml SOLUCION INYECTABLE

Registrováno

- Oxytocin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

OXITON 10 UI/ml SOLUCION INYECTABLE

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

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

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

Kůň (klisna)

Pes (fena)

Skot (kráva)

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:

-

Sheep (ewe)

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

-

Goat (adult female)

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

-

Kůň (klisna)

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

-

Skot (kráva)

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

Intravenózní podání:

-

Sheep (ewe)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

-

Goat (adult female)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

-

Kůň (klisna)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

-

Skot (kráva)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Subkutánní podání:

-

Sheep (ewe)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

-

Goat (adult female)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

-

Kůň (klisna)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

-

Skot (kráva)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

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

Právní status výdeje:
Na předpis

Stav registrace:
Valid

Registrováno v:
Španelsko

Dostupné v:
Španelsko

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

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:
Laboratorios Ovejero S.A.U.

Datum registrace:
1/07/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:
Laboratorios Ovejero S.A.U.

Příslušný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

2324 ESP

Datum změny stavu registrace:

1/07/2011

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.

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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