

Oxmax 65 mg/ml - Solution for injection/infusion

Registrováno

- Hemoglobin betafumaril (bovine)

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Oxmax 65 mg/ml - Solution for injection/infusion

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
65.00 milligram(s) / 1.00 Vak

Léková forma:

Infuzní roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

•

Pes

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

QB05AA91

Právní status výdeje:

Dostupné pouze v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

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

Írsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

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

Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko , Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

New Alpha Innovation Biopharmaceutical Ireland Limited

Datum registrace:

19/10/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Klifovet AG

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

19/10/2023

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 5/03/2024

Stažení

ema-puar-v5132-oxmax-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991443>