

Oxytobel 10 IU/ml solution for injection for Horses, Cattle, Pigs, Sheep, Goats, Dogs and Cats

Zugelassen

- Oxytocin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Oxytobel 10 IU/ml solution for injection for Horses, Cattle, Pigs, Sheep, Goats, Dogs and Cats

Oxytobel 10 IU/ml injekčný roztok pre kone, hovädzí dobytok, ošípané, ovce, kozy, psy a mačky

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QH01BB02

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

11/05/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/025/MR/15-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/05/2015

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0313/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Kroatien Tschechische Republik Dänemark Estland Frankreich Ungarn Island

Norwegen Polen Slowakei

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.