

OXYTOCIN VET 10 IU/ml injekčný roztok

Odobreno

- Oxytocin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

OXYTOCIN VET 10 IU/ml injekčný roztok

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski danski njemački estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Intravenski

Intramuskularno

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

10.00 internacionalna jedinica / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intravenski:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Milk. no withdrawal period zero days

-

Sheep (ewe)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Milk. no withdrawal period zero days

-

Goat (adult female)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days
- Milk. no withdrawal period zero days

•

Horse (mare)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days
- Milk. no withdrawal period zero days

•

Pig (sow)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Dog (bitch)

•

Cat (adult female)

Intramuskularno:

•

Cattle (cow)

- Meat and offal. 3 day Milk - zero days

•

Sheep (ewe)

- Meat and offal. 3 day Milk - zero days

•

Goat (adult female)

- Meat and offal. 3 day Milk - zero days

•

Horse (mare)

- Meat and offal. 3 day Milk - zero days

-

Pig (sow)

- Meat and offal. 3 day

-

Dog (bitch)

-

Cat (adult female)

Supkutano:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 3 day Milk - zero days

-

Sheep (ewe)

- Meat and offal. 3 day Milk - zero days

-

Goat (adult female)

- Meat and offal. 3 day Milk - zero days

-

Horse (mare)

- Meat and offal. 3 day Milk - zero days

-

Pig (sow)

- Meat and offal. 3 day

-

Dog (bitch)

-

Cat (adult female)

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QH01BB02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Slovakia

Opis paketa:

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Veyx Pharma GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

7/04/2008

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Veyx Pharma GmbH

Nadležno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj odobrenja:

96/008/08-S

Datum promjene statusa odobrenja:

7/04/2008

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.