

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

Heimilað

- Oxytocin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Geit

Sauðkind

Hestur

Köttur

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð
Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH01BB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dagsetning markaðsleyfis:

21/02/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10445/001/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/02/2014

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0313/001

Pátttökulönd (CMS):

Króatía Tékkland Danmörk Eistland Frakkland Ungverjaland Ísland Noregur
Pólland Slóvakía Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru
tungumáli hér að neðan.