

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

Autorisert

- Oxytocin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
geit
sau
hest
katt
gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

10.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

gris

- Slakt. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

hest

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

gris

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

•

hest

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

•

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01BB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Tilgjengelig i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/06/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

51833

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/06/2014

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0313/001

Gjeldende medlemsstater:

HR CZ DK EE FR HU IS NO PL SI

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.