

Oxytocin Bioveta, 5,0 RÜ/ml süstelahus

Dopuszczony

- Oxytocin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Oxytocin Bioveta, 5,0 RÜ/ml süstelahus

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Goat

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Podanie dożylne:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Goat

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Podanie podskórne:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Goat

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QH01BB02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki fiński szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w [estoński](#)
Dostępne wyłącznie w [estoński](#)
Dostępne wyłącznie w [estoński](#)
Dostępne wyłącznie w [estoński](#)
Dostępne wyłącznie w [estoński](#)
Dostępne wyłącznie w [estoński](#)
Dostępne wyłącznie w [estoński](#)
Dostępne wyłącznie w [estoński](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)
[islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Bioveta a.s.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/06/2010

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

State Agency Of Medicines

Numer pozwolenia:

1610

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/06/2010

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.