

# BIOXITON 10 I.U./ml Roztwór do wstrzykiwań

Dopuszczony

- Oxytocin

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

BIOXITON 10 I.U./ml Roztwór do wstrzykiwań

---

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w Angielski

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie domięśniowe:**

- **Goat**

- Meat and offal. 5 week

- **Sheep**

- Meat and offal. 5 week

- **Horse**

- Meat and offal. 5 week

- **Dog**

- No data provided.

- **Cattle**

- Meat and offal. 5 week

#### **Podanie dożylnie:**

- **Goat**

- Meat and offal. 5 week

- **Sheep**

- Meat and offal. 5 week

- **Horse**

- Meat and offal. 5 week

- **Dog**

- No data provided.

- **Cattle**

- Meat and offal. 5 week

**Podanie podskórne:**

• **Goat**

- Meat and offal. 5 week

• **Sheep**

- Meat and offal. 5 week

• **Horse**

- Meat and offal. 5 week

• **Dog**

- No data provided.

• **Cattle**

- Meat and offal. 5 week

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QH01BB02

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Butelka z polipropylenu zamykana korkiem z gumy bromobutylowej i aluminiowym kapslem zawierająca 100 ml produktu

Butelka z polipropylenu zamykana korkiem z gumy bromobutylowej i aluminiowym kapslem zawierająca 250 ml produktu

Fiolka ze szkła bezbarwnego typu I, zamykana korkiem z gumy bromobutylowej i aluminiowym kapslem, zawierająca 10 ml produktu

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

10/02/2016

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Laboratorios Ovejero S.A.

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Numer pozwolenia:**

2520

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

10/02/2016

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057587>