

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

Autorizat

- Oxytocin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Oxytobel 10 IU/ml Roztwór do wstrzykiwań

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Câine

Capră

Oaie

Cal

Pisică

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

10.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH01BB02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data autorizației de comercializare:

21/09/2016

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

2564

Data modificării statusului autorizației:

21/09/2016

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

IE/V/0313/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#)
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)
Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)
Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)
Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)
Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)
Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)
Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)
Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)
Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)
Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.