

OXYTOCIN VET 10 IU/ml injekčný roztok

Oprávnený

- Oxytocin

Product identification

Názov lieku:

OXYTOCIN VET 10 IU/ml injekčný roztok

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intravenózne použitie:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Milk. no withdrawal period zero days

-

Sheep (ewe)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Milk. no withdrawal period zero days

-

Goat (adult female)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days
- Milk. no withdrawal period zero days

•

Horse (mare)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days
- Milk. no withdrawal period zero days

•

Pig (sow)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Dog (bitch)

•

Cat (adult female)

Intramuskulárne použitie:

•

Cattle (cow)

- Meat and offal. 3 day Milk - zero days

•

Sheep (ewe)

- Meat and offal. 3 day Milk - zero days

•

Goat (adult female)

- Meat and offal. 3 day Milk - zero days

•

Horse (mare)

- Meat and offal. 3 day Milk - zero days

-

Pig (sow)

- Meat and offal. 3 day

-

Dog (bitch)

-

Cat (adult female)

Subkutánne použitie:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 3 day Milk - zero days

-

Sheep (ewe)

- Meat and offal. 3 day Milk - zero days

-

Goat (adult female)

- Meat and offal. 3 day Milk - zero days

-

Horse (mare)

- Meat and offal. 3 day Milk - zero days

-

Pig (sow)

- Meat and offal. 3 day

-

Dog (bitch)

-

Cat (adult female)

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QH01BB02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Slovensko

Available in:

Slovensko

Opis balenia:

Sklenená liekovka (tmavé sklo), typ II s obrubou pre injekčné lieky s gumenou prepichovacou zátkou a hliníkovým uzáverom. Vonkajší obal: papierová škatuľka. (1x100 ml)

12 sklenených liekoviek (tmavé sklo), typ II s obrubou pre injekčné lieky s gumenou prepichovacou zátkou a hliníkovým uzáverom. Vonkajší obal: papierová škatuľka. (12x50 ml)

Sklenená liekovka (tmavé sklo), typ II s obrubou pre injekčné lieky s gumenou prepichovacou zátkou a hliníkovým uzáverom. Vonkajší obal: papierová škatuľka. (1x50 ml)

Sklenená liekovka (tmavé sklo), typ II s obrubou pre injekčné lieky s gumenou prepichovacou zátkou a hliníkovým uzáverom. Vonkajší obal: papierová škatuľka. (1x10 ml)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

7/04/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Veyx Pharma GmbH

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/008/08-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/04/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents