

Oxytocin Veyx 10 i.e. raztopina za injiciranje

Pooblaščno

- Oxytocin

Product identification

Ime zdravila:

Oxytocin Veyx 10 i.e. raztopina za injiciranje

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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

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

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

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

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

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

Pot uporabe:

Intravenska uporaba

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Intravenska uporaba:

• **govedo**

- Meat and offal, milk. 0 day

Govedo, ovce, koze, konji: Meso in organi: Nič dni Mleko: Nič dni Prašiči: Meso in organi: Nič dni.

• **Sheep**

- Meat and offal, milk. 0 day

Govedo, ovce, koze, konji: Meso in organi: Nič dni Mleko: Nič dni Prašiči: Meso in organi: Nič dni.

• **Goat**

- Meat and offal, milk. 0 day

Govedo, ovce, koze, konji: Meso in organi: Nič dni Mleko: Nič dni Prašiči: Meso in organi: Nič dni.

• **Horse**

- Meat and offal, milk. 0 day

Govedo, ovce, koze, konji: Meso in organi: Nič dni Mleko: Nič dni Prašiči: Meso in organi: Nič dni.

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

Govedo, ovce, koze, konji: Meso in organi: Nič dni Mleko: Nič dni Prašiči: Meso in organi: Nič dni.

- **Dog**

- **Cat**

intramuskularna uporaba:

- **govedo**

- Meat and offal. 3 day

i.m. dajanje Govedo, ovce, koze, konji: Meso in organi: 3 dni Mleko: Nič dni Prašiči: Meso in organi: 3 dni

- Milk. 0 day

i.m. dajanje Govedo, ovce, koze, konji: Meso in organi: 3 dni Mleko: Nič dni Prašiči: Meso in organi: 3 dni

- **Sheep**

- Meat and offal. 3 day

i.m. dajanje Govedo, ovce, koze, konji: Meso in organi: 3 dni Mleko: Nič dni Prašiči: Meso in organi: 3 dni

- Milk. 0 day

i.m. dajanje Govedo, ovce, koze, konji: Meso in organi: 3 dni Mleko: Nič dni Prašiči: Meso in organi: 3 dni

- **Goat**

- Meat and offal. 3 day

i.m. dajanje Govedo, ovce, koze, konji: Meso in organi: 3 dni Mleko: Nič dni Prašiči: Meso in organi: 3 dni

- Milk. 0 day

i.m. dajanje Govedo, ovce, koze, konji: Meso in organi: 3 dni Mleko: Nič dni Prašiči:
Meso in organi: 3 dni

- **Horse**

- Meat and offal. 3 day

i.m. dajanje Govedo, ovce, koze, konji: Meso in organi: 3 dni Mleko: Nič dni Prašiči:
Meso in organi: 3 dni

- Milk. 0 day

i.m. dajanje Govedo, ovce, koze, konji: Meso in organi: 3 dni Mleko: Nič dni Prašiči:
Meso in organi: 3 dni

- **Dog**

- **Cat**

- **Pig**

- Meat and offal. 3 day

i.m. dajanje Govedo, ovce, koze, konji: Meso in organi: 3 dni Mleko: Nič dni Prašiči:
Meso in organi: 3 dni

Subkutana uporaba:

- **govedo**

- Meat and offal. 3 day

s.c. dajanje Govedo, koze: Meso in organi: 3 dni Mleko: Nič dni.

- Milk. 0 day

s.c. dajanje Govedo, koze: Meso in organi: 3 dni Mleko: Nič dni.

- **Goat**

- Meat and offal. 3 day

s.c. dajanje Govedo, koze: Meso in organi: 3 dni Mleko: Nič dni.

- Milk. 0 day

s.c. dajanje Govedo, koze: Meso in organi: 3 dni Mleko: Nič dni.

- **Dog**

- **Cat**

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QH01BB

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Slovenia

Opis ovojnine:

Viala iz rjavega stekla tip II za 100 ml, zaprta z gumijastim zamaškom iz brombutila, zaščitenim z aluminijasto kapico. Škatla z 12x100 ml.

Viala iz rjavega stekla tip II za 100 ml, zaprta z gumijastim zamaškom iz brombutila, zaščitenim z aluminijasto kapico. Škatla z 1x100 ml.

Viala iz rjavega stekla tip II za 50 ml, zaprta z gumijastim zamaškom iz brombutila, zaščitenim z aluminijasto kapico. Škatla z 12x50 ml.

Viala iz rjavega stekla tip II za 50 ml, zaprta z gumijastim zamaškom iz brombutila, zaščitenim z aluminijasto kapico. Škatla z 1x50 ml.

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

29/10/1999

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Veyx Pharma GmbH

Pristojni organ:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Številka dovoljenja :

NP/V/0247/001

Datum spremembe statusa dovoljenja:

29/10/1999

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Navodilo za uporabo

Označevanje

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027303>