

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

Auktoriserad

- Oxytocin

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Vetocin 10 IE/ml injeksjonsvæske, oppløsning for hest, storfe, gris, sau, geit, hund og katt

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Get

Får

Häst

Katt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på English

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Hund

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Katt

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

Hund

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Katt

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01BB02

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Norge

Available in:

Norge

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

22/01/2014

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkännandenummer:

12-9321

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/11/2018

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0313/001

Berörda medlemsstater:

Kroatien Tjeckien Danmark Estland Frankrike Ungern Island Norge Polen
Slovakien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048359>