

Partoxin vet. 10 IU/ml Injektionsvätska, lösning

Разрешен

- Oxytocin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Partoxin vet. 10 IU/ml Injektionsvätska, lösning

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

кон

говеда

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

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

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

кон

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Интравенозно приложение:

-

кон

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QH01BB02

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Sweden

Описание на опаковката:

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Pharmaxim AB

Дата на разрешение за търговия:

20/12/1956

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

5234

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/12/1956

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.