

Synpitan-vet 10 IU/ ml injekčný roztok

Autoriseret

- Oxytocin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Synpitan-vet 10 IU/ ml injekčný roztok

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hoppe

Ko

So

Udvokset hunded

Moderfår

Tæve

Hunkat

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

•

Hoppe

- Meat and offal. 0 dag Zero days

- Milk. 0 dag Zero days

•

Ko

- Meat and offal. 0 dag Zero days

- Milk. 0 dag Zero days

•

Udvokset hunged

- Meat and offal. 0 dag Zero days

- Milk. 0 dag Zero days

•

Moderfår

- Meat and offal. 0 dag Zero days

- Milk. 0 dag Zero days

Subkutan anvendelse:

-

Hoppe

- Milk. 0 dag Zero days
- Meat and offal. 0 dag Zero days

-

Ko

- Milk. 0 dag Zero days
- Meat and offal. 0 dag Zero days

-

So

- Meat and offal. 0 dag Zero days

-

Udvokset hunged

- Milk. 0 dag Zero days
- Meat and offal. 0 dag Zero days

-

Moderfår

- Milk. 0 dag Zero days
- Meat and offal. 0 dag Zero days

Intramuskulær anvendelse:

-

Hoppe

- Milk. 0 dag Zero days
- Meat and offal. 0 dag Zero days

-

Ko

- Milk. 0 dag Zero days

- Meat and offal. 0 dag Zero days

•

So

- Meat and offal. 0 dag Zero days

•

Udvokset hunged

- Milk. 0 dag Zero days

- Meat and offal. 0 dag Zero days

•

Moderfår

- Milk. 0 dag Zero days

- Meat and offal. 0 dag Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QH01BB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

V.M.D.

Dato for markedsføringstilladelse:

17/11/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Alvetra U. Werfft GmbH

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/655/92-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

26/05/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.