

Synpitan 10IE/ml Injektionsløsning für Rinder, Pferde, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen

Autoriseret

- Oxytocin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Synpitan 10IE/ml Injektionsløsning für Rinder, Pferde, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Hund

Kat

Kvæg

Ged

Får

Svin

Administrationsvej:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

16.60 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenous drip use:

-

Hest

- Milk. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 0 dag

-

Ged

- Milk. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Hest

- Milk. 0 dag

-

Kvæg

- Milk. 0 dag

-

Får

- Milk. 0 dag

•

Ged

- Milk. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

•

Hest

- Milk. 0 dag

•

Kvæg

- Milk. 0 dag

•

Får

- Milk. 0 dag

•

Ged

- Milk. 0 dag

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 [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

V.M.D.

Dato for markedsføringstilladelse:

2/09/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Alvetra U. Werfft GmbH

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

6750304.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/09/2003

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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