

Partovet (10 ui/ml de oxitocina sintética), solução injetável para bovinos, equinos, suínos, caprinos, ovinos, cães e gatos

Autoriseret

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Partovet (10 ui/ml de oxitocina sintética), solução injetável para bovinos, equinos, suínos, caprinos, ovinos, cães e gatos

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Ged

Hest

Får

Svin

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse
Intravenøs 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:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

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

-

Ged

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

-

Får

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

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Ged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Ged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 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 [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Divasa Farmavic S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

11/02/1988

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

287/01/10NFVPT

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/04/2026

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.