

PARTOVET 10 IU/ml injekčný roztok

Zugelassen

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PARTOVET 10 IU/ml injekčný roztok

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

Stute

Sau

Ziege, weiblich

Mutterschaf

Hündin

Katze, weiblich

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Kuh

- Alle Zielgewebe. 0 Tag All relevant tissues: Zero days

-

Stute

- Alle Zielgewebe. 0 Tag All relevant tissues: Zero days

-

Sau

- Alle Zielgewebe. 0 Tag All relevant tissues: Zero days

-

Ziege, weiblich

- Alle Zielgewebe. 0 Tag All relevant tissues: Zero days

-

Mutterschaf

- Alle Zielgewebe. 0 Tag All relevant tissues: Zero days

subkutane Anwendung:

-

Kuh

- Alle Zielgewebe. 0 Tag All relevant tissues: Zero days

•

Stute

- Alle Zielgewebe. 0 Tag All relevant tissues: Zero days

•

Sau

- Alle Zielgewebe. 0 Tag All relevant tissues: Zero days

•

Ziege, weiblich

- Alle Zielgewebe. 0 Tag All relevant tissues: Zero days

•

Mutterschaf

- Alle Zielgewebe. 0 Tag All relevant tissues: Zero days

intravenöse Anwendung:

•

Kuh

- Alle Zielgewebe. 0 Tag Zero days

•

Stute

- Alle Zielgewebe. 0 Tag Zero days

•

Sau

- Alle Zielgewebe. 0 Tag Zero days

•

Ziege, weiblich

- Alle Zielgewebe. 0 Tag Zero days

•

Mutterschaf

- Alle Zielgewebe. 0 Tag Zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH01BB02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Verfügbar in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Divasa Farmavic S.A.

Zulassungsdatum:

30/04/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Divasa Farmavic S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/080/04-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/04/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.