

SYNPITAN, 10IU/ml, Injekční roztok

Autorisiert

- Oxytocin

Product identification

Name des Arzneimittels:

SYNPITAN, 10IU/ml, Injekční roztok

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Stute

Kuh

Schaf

Ziege

Sau

Hündin

Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

• **Stute**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Kuh**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

• **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

• **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

• **Sau**

- Fleisch und Innereien. 0 day

subkutane Anwendung:

• **Stute**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Kuh**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

• **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

• **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

- **Sau**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Hündin**

- **Katze**

intramuskuläre Anwendung:

- **Stute**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Kuh**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

- **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

- **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

- **Sau**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Hündin**

- **Katze**

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

QH01BB02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Verfügbar nur in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

29/11/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alvetra & Werfft GmbH

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/655/92-S/C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/11/1993

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060394>