

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

Zugelassen

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Ziege
Pferd
Schaf
Schwein
Hund
Katze

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:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
-

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:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Divasa Farmavic S.A.

Zulassungsdatum:

11/02/1988

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Divasa Farmavic S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

287/01/10NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/12/2018

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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