

# PARTOVET 10 IU/ml injekčný roztok

Autorizado

- OXYTOCIN SYNTHETIC

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

PARTOVET 10 IU/ml injekčný roztok

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Vacas

Yeguas

Cerdas adultas

Cabras

Ovejas

Perras

Gatas

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

10.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### Vacas

- All relevant tissues. 0 Día All relevant tissues: Zero days

- 

##### Yeguas

- All relevant tissues. 0 Día All relevant tissues: Zero days

- 

##### Cerdas adultas

- All relevant tissues. 0 Día All relevant tissues: Zero days

- 

##### Cabras

- All relevant tissues. 0 Día All relevant tissues: Zero days

- 

##### Ovejas

- All relevant tissues. 0 Día All relevant tissues: Zero days

#### Vía subcutánea:

- 

##### Vacas

- All relevant tissues. 0 Día All relevant tissues: Zero days

•

### **Yeguas**

- All relevant tissues. 0 Día All relevant tissues: Zero days

•

### **Cerdas adultas**

- All relevant tissues. 0 Día All relevant tissues: Zero days

•

### **Cabras**

- All relevant tissues. 0 Día All relevant tissues: Zero days

•

### **Ovejas**

- All relevant tissues. 0 Día All relevant tissues: Zero days

## **Vía intravenosa:**

•

### **Vacas**

- All relevant tissues. 0 Día Zero days

•

### **Yeguas**

- All relevant tissues. 0 Día Zero days

•

### **Cerdas adultas**

- All relevant tissues. 0 Día Zero days

•

### **Cabras**

- All relevant tissues. 0 Día Zero days

- 

## Ovejas

- All relevant tissues. 0 Días  
Zero days

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QH01BB02

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Eslovaquia

---

### **Disponible en:**

Eslovaquia

---

### **Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/04/2001

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/080/04-S

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

30/04/2001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.