

SYNPITAN, 10IU/ml, Injekční roztok

Autorizado

- Oxytocin

Product identification

Nombre del medicamento:

SYNPITAN, 10IU/ml, Injekční roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Yeguas

Vacas

Ovino

Caprino

Cerdas adultas

Perras

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intravenosa:

• **Yeguas**

- Meat and offal. 0 Día

• **Vacas**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

• **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

• **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

• **Cerdas adultas**

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

• **Yeguas**

- Meat and offal. 0 Día

• **Vacas**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

• **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

• **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- **Cerdas adultas**

- Meat and offal. 0 Día

- **Perras**

- **Gatos**

Vía intramuscular:

- **Yeguas**

- Meat and offal. 0 Día

- **Vacas**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- **Cerdas adultas**

- Meat and offal. 0 Día

- **Perras**

- **Gatos**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QH01BB02

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

República Checa

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

29/11/1993

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Alvetra & Werfft GmbH

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/655/92-S/C

Fecha del cambio de estado de la autorización:

29/11/1993

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

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