

PARTOVET

Autorizado

- Oxytocin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PARTOVET

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Yeguas

Perras

Gatas

Cabras

Vacas

Cerdas

Ovejas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

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:

-

Yeguas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Cabras

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Cerdas

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovejas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Vía intravenosa:

-

Yeguas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Cabras

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Cerdas

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovejas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Yeguas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Cabras

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Cerdas

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovejas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

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

QH01BB02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 250 ml

Caja con 1 vial de 100 ml

Caja con 1 vial de 50 ml

Caja con 1 vial de 10 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Divasa Farmavic S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

15/07/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

449 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/07/1992

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado