

Partoxin vet. 17 µg (10 IU)/ml injektioneste, liuos

Valtuutettu

- Oxytocin

Product identification

Lääkkeen nimi:

Partoxin vet. 17 µg (10 IU)/ml injektioneste, liuos

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Antoreitti:

Laskimoon

Lihakseen

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

17.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Withdrawal period by route of administration:

Laskimoon:

• Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• Horse

- Meat and offal. 0 day

• Pig

- Meat and offal. 0 day

• Dog

Lihakseen:

• Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• Horse

- Meat and offal. 0 day

• Pig

- Meat and offal. 0 day

• Dog

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QH01BB02

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Finland

Pakkauksen kuvaus:

5 x 10 ml ruskea lasipullo (tyyppi I), joissa bromibutyylilikumitulppa ja alumiinisuojaus
6 x 100 ml ruskea lasipullo (tyyppi II), joissa bromibutyylilikumitulppa ja alumiinisuojaus
1 x 100 ml ruskea lasipullo (tyyppi II), joissa bromibutyylilikumitulppa ja alumiinisuojaus
10 x 10 ml, ruskea lasipullo (tyyppi I), joissa bromibutyylilikumitulppa ja alumiinisuojaus
1 x 10 ml, ruskea lasipullo (tyyppi I), joissa bromibutyylilikumitulppa ja alumiinisuojaus

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Pharmaxim AB

Marketing authorisation date:

30/09/1980

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastuullinen viranomainen:

Finnish Medicines Agency

Myyntiluvan numero:

8010

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

30/09/1980

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

Documents

Valmisteyhteenveto

Pakkausseloste

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045478>