

Synpitan-vet 10 IU/ ml injekčný roztok

Autorisé

- Oxytocin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Synpitan-vet 10 IU/ ml injekčný roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval (jument)

Bovin (vache)

Porc (truie)

Chèvre (femelle adulte)

Mouton (brebis)

Chien (chienne)

Chat (adulte femelle)

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

•

Cheval (jument)

- Viande et abats. 0 day
Zero days

- Lait. 0 day
Zero days

•

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day
Zero days

- Lait. 0 day
Zero days

•

Chèvre (femelle adulte)

- Viande et abats. 0 day
Zero days

- Lait. 0 day
Zero days

•

Mouton (brebis)

- Viande et abats. 0 day
Zero days

- Lait. 0 day
Zero days

Voie sous-cutanée:

-

Cheval (jument)

- Lait. 0 day Zero days
- Viande et abats. 0 day Zero days

-

Bovin (vache)

- Lait. 0 day Zero days
- Viande et abats. 0 day Zero days

-

Porc (truie)

- Viande et abats. 0 day Zero days

-

Chèvre (femelle adulte)

- Lait. 0 day Zero days
- Viande et abats. 0 day Zero days

-

Mouton (brebis)

- Lait. 0 day Zero days
- Viande et abats. 0 day Zero days

Voie intramusculaire:

-

Cheval (jument)

- Lait. 0 day Zero days
- Viande et abats. 0 day Zero days

-

Bovin (vache)

- Lait. 0 day Zero days
- Viande et abats. 0 day Zero days

•

Porc (truie)

- Viande et abats. 0 day Zero days

•

Chèvre (femelle adulte)

- Lait. 0 day Zero days
- Viande et abats. 0 day Zero days

•

Mouton (brebis)

- Lait. 0 day Zero days
- Viande et abats. 0 day Zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH01BB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

V.M.D.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/11/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Sanochemia Pharmazeutika AG
Alvetra U. Werfft GmbH

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/655/92-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/05/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.