

# Partoxin vet. 10 IU/ml Injektionsvätska, lösning

Autorisé

- Oxytocin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Partoxin vet. 10 IU/ml Injektionsvätska, lösning

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Chien  
Cheval  
Bovins  
Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire  
Voie intraveineuse

## 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 intramusculaire:**

- 

**Cheval**

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

- 

**Bovins**

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

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Cheval**

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

- 

**Bovins**

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

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

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

QH01BB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Suède

---

**Disponible en:**

Suède

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

---

## 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:**

Pharmaxim AB

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

20/12/1956

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

20/12/1956

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

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

### Résumé des caractéristiques du produit

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