

SYNPITAN, 10IU/ml, Injekční roztok

Autorisé

- Oxytocin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SYNPITAN, 10IU/ml, Injekční roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval (jument)

Bovin (vache)

Mouton

Chèvre

Porc (truie)

Chien (chienne)

Chat

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

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc (truie)

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Cheval (jument)

- Viande et abats. 0 day

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc (truie)

- Viande et abats. 0 day

-

Chien (chienne)

-

Chat

Voie intramusculaire:

-

Cheval (jument)

- Viande et abats. 0 day

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Chèvre

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

-

Porc (truie)

- Viande et abats. 0 day

-

Chien (chienne)

-

Chat

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

QH01BB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

V.M.D.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/11/1993

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

Alvetra U. Werfft GmbH

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/655/92-S/C

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/07/2012

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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