

# Synpitan 10IE/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen

Autorisé

- Oxytocin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Synpitan 10IE/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Cheval  
Chien  
Chat  
Bovins  
Chèvre  
Mouton  
Porc

### Voie d'administration:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Portuguese](#)

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
16.60 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Intravenous drip use:**

- 

#### **Cheval**

- Lait. 0 day

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

#### **Bovins**

- Lait. 0 day

- 

#### **Chèvre**

- Lait. 0 day

#### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Cheval**

- Lait. 0 day

- 

#### **Bovins**

- Lait. 0 day

- 

#### **Mouton**

- Lait. 0 day

•

**Chèvre**

- Lait. 0 day

**Voie intraveineuse:**

•

**Cheval**

- Lait. 0 day

•

**Bovins**

- Lait. 0 day

•

**Mouton**

- Lait. 0 day

•

**Chèvre**

- Lait. 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:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

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

V.M.D.

---

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

2/09/2003

---

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

Alvetra U. Werfft GmbH

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

6750304.00.00

---

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

2/09/2003

---

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