

PARTOVET 10 UI/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Autorisé

- Oxytocin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PARTOVET 10 UI/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval (jument)
Chien (chienne)
Chat (adulte femelle)
Chèvre (femelle adulte)
Bovin (vache)
Porc (femelle)
Mouton (brebis)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse
Voie sous-cutanée

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 (jument)

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

-

Chèvre (femelle adulte)

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

-

Bovin (vache)

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

-

Porc (femelle)

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton (brebis)

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

Voie intraveineuse:

-

Cheval (jument)

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

-

Chèvre (femelle adulte)

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

-

Bovin (vache)

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

-

Porc (femelle)

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton (brebis)

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

Voie sous-cutanée:

-

Cheval (jument)

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

-

Chèvre (femelle adulte)

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

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

•

Porc (femelle)

- Viande et abats. 0 day

•

Mouton (brebis)

- Viande et abats. 0 day

- 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:

Espagne

Disponible en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Divasa Farmavic S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/07/1992

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

Divasa Farmavic S.A.

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

449 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/07/1992

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

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

Etiquetage

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