

Partovet (10 ui/ml de oxitocina sintética), solução injetável para bovinos, equinos, suínos, caprinos, ovinos, cães e gatos

Autorisé

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Partovet (10 ui/ml de oxitocina sintética), solução injetável para bovinos, equinos, suínos, caprinos, ovinos, cães e gatos

Substance(s) active(s):

Disponível unicamente en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Chèvre

Cheval

Mouton

Porc

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

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:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

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

-

Chèvre

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

-

Mouton

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

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

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

-

Chèvre

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

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 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:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

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:

Divasa Farmavic S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/02/1988

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

Divasa Farmavic S.A.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

287/01/10NFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/04/2026

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.