

PARTOVET 10 IU/ml injekčný roztok

Engedélyezett

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Termék azonosítása

Készítmény neve:

PARTOVET 10 IU/ml injekčný roztok

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tehén

kanca

koca

kifejlett nőstény kecske

anyajuh

szuka

kifejlett nőstény macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

tehén

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

-

kanca

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

-

koca

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

-

kifejlett nőstény kecske

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

-

anyajuh

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

Subcutan alkalmazás:

-

tehén

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

•

kanca

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

•

koca

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

•

kifejlett nőstény kecske

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

•

anyajuh

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

Intravénás alkalmazás:

•

tehén

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

kanca

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

koca

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

kifejlett nőstény kecske

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

anyajuh

- All relevant tissues. 0 day
Zero days

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH01BB02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Slovakia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Divasa Farmavic S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/04/2001

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Divasa Farmavic S.A.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/080/04-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/04/2001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.