

Partoxin vet. 17 µg (10 IU)/ml injektioneste, liuos

Heimilað

- Oxytocin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Partoxin vet. 17 µg (10 IU)/ml injektioneste, liuos

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

17.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í bláæð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH01BB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Finnland

Fáanlegt í:

Finnland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í finnska

Aðeins fáanlegt í finnska

Aðeins fáanlegt í finnska

Aðeins fáanlegt í finnska

Aðeins fáanlegt í finnska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Pharmaxim AB

Dagsetning markaðsleyfis:

30/09/1980

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

Finnish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

8010

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/09/1980

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.