

PARTOVET

Autorizzato

- Oxytocin

Product identification

Denominazione del medicinale:

PARTOVET

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo (cavalla)

Cane (cagna)

Gatto (femmina adulta)

Capra (femmina adulta)

Bovini (vacca)

Suino (scrofa)

Ovino (pecora)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:**

-

Cavallo (cavalla)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Cane (cagna)

-

Gatto (femmina adulta)

-

Capra (femmina adulta)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino (pecora)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

Cavallo (cavalla)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Cane (cagna)

-

Gatto (femmina adulta)

-

Capra (femmina adulta)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino (pecora)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Cavallo (cavalla)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Cane (cagna)

-

Gatto (femmina adulta)

-

Capra (femmina adulta)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino (pecora)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH01BB02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Spagna

Available in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Divasa Farmavic S.A.

Marketing authorisation date:

15/07/1992

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

DIVASA-FARMAVIC, S.A.-GURB-VIC

Autorità responsabile:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

449 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/07/1992

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082752>