

Synpitan-vet 10 IU/ ml injekčný roztok

Registruotas

- Oxytocin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Synpitan-vet 10 IU/ ml injekčný roztok

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kumelė

Karvė

Paršavedė

Suaugusi ožka (patelė)

Avis (patelė)

Kalė

Suaugusi katė (patelė)

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti po oda

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

10.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

-

Kumelė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. Zero days

- Pienas. 0 d. Zero days

-

Karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. Zero days

- Pienas. 0 d. Zero days

-

Suaugusi ožka (patelė)

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. Zero days

- Pienas. 0 d. Zero days

-

Avis (patelė)

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. Zero days

- Pienas. 0 d. Zero days

Leisti po oda:

-

Kumelė

- Pienas. 0 d. Zero days
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. Zero days

-

Karvė

- Pienas. 0 d. Zero days
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. Zero days

-

Paršavedė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. Zero days

-

Suaugusi ožka (patelė)

- Pienas. 0 d. Zero days
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. Zero days

-

Avis (patelė)

- Pienas. 0 d. Zero days
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. Zero days

Leisti į raumenis:

-

Kumelė

- Pienas. 0 d. Zero days
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. Zero days

-

Karvė

- Pienas. 0 d. Zero days
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. Zero days

•

Paršavedė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. Zero days

•

Suaugusi ožka (patelė)

- Pienas. 0 d. Zero days
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. Zero days

•

Avis (patelė)

- Pienas. 0 d. Zero days
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. Zero days

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QH01BB02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Slovakų

Pateikiama tik [Slovakų](#)

Pateikiama tik [Slovakų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

V.M.D.

Rinkodaros leidimo data:

17/11/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Alvetra U. Werfft GmbH

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos numeris:

96/655/92-S

Registracijos statuso pasikeitimo data:

26/05/2022

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.