

PARTOVET 10 IU/ml injekčný roztok

Toegelaten

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PARTOVET 10 IU/ml injekčný roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Koeien

Merries

Zeugen

Geiten

Ooien

Teven

Poezen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Koeien

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

-

Merries

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

-

Zeugen

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

-

Geiten

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

-

Ooien

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

Subcutaan gebruik:

-

Koeien

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

•

Merries

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

•

Zeugen

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

•

Geiten

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

•

Ooien

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

Intraveneus gebruik:

•

Koeien

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

Merries

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

Zeugen

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

Geiten

- All relevant tissues. 0 day Zero days

-

Ooien

- All relevant tissues. 0 day
Zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH01BB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slowakije

Beschikbaar in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Divasa Farmavic S.A.

Handelsvergunningsdatum:

30/04/2001

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Divasa Farmavic S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/080/04-S

Datum toelatingswijziging:

30/04/2001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.