

Synpitan-vet 10 IU/ ml injectčný roztok

Toegelaten

- Oxytocin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Synpitan-vet 10 IU/ ml injectčný roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Merries
Koeien
Zeugen
Geiten
Ooien
Teven
Poezen

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik
Subcutaan gebruik
Intramusculair 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:

Intraveneus gebruik:

-

Merries

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

-

Koeien

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

-

Geiten

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

-

Ooien

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

Subcutaan gebruik:

-

Merries

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Koeien

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Zeugen

- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Geiten

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Ooien

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

Intramusculair gebruik:

-

Merries

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Koeien

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Zeugen

- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Geiten

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Ooien

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 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

Verpakkingsomschrijving:

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:

V.M.D.

Handelsvergunningsdatum:

17/11/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Alvetra U. Werfft GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/655/92-S

Datum toelatingswijziging:

26/05/2022

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). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.