

Synpitan 10IE/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen

Toegelaten

- Oxytocin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Synpitan 10IE/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard
Hond
Kat
Rund
Geit
Schaap
Varken

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Portugees](#)
Subcutaan gebruik
Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
16.60 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intravenous drip use:

-

Paard

- Milk. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 day

-

Geit

- Milk. 0 day

Intramusculair gebruik:

-

Paard

- Milk. 0 day

-

Rund

- Milk. 0 day

-

Schaap

- Milk. 0 day

-

Geit

- Milk. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Milk. 0 day

-

Rund

- Milk. 0 day

-

Schaap

- Milk. 0 day

-

Geit

- Milk. 0 day

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:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Duits

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

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](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

V.M.D.

Handelsvergunningsdatum:

2/09/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alvetra U. Werfft GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

6750304.00.00

Datum toelatingswijziging:

2/09/2003

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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