

Partoxin vet. 17 µg (10 IU)/ml injeksjoneste, liuos

Autorisert

- Oxytocin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Partoxin vet. 17 µg (10 IU)/ml injeksjoneste, liuos

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hest
gris
hund

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk
Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
17.00 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intravenøs bruk:**

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01BB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FI

Tilgjengelig i:

FI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Finsk](#)

Bare tilgjengelig i [Finsk](#)

Bare tilgjengelig i [Finsk](#)

Bare tilgjengelig i [Finsk](#)

Bare tilgjengelig i [Finsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmaxim AB

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/09/1980

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

Finnish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

8010

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/09/1980

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.