

PARTOVET

Autorisert

- Oxytocin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PARTOVET

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hoppe

tispe

voksen hunnkatt

voksen hunngeist

ku

hunngris

søye

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
10.00 internasjonale enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

hoppe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

voksen hunngeist

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

ku

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

hunngrise

- Slakt. 0 dag

-

søye

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

hoppe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

voksen hunngeist

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

ku

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hunngris

- Slakt. 0 dag

-

søye

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Subkutan bruk:

-

hoppe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

voksen hunngeist

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

ku

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hunngris

- Slakt. 0 dag

-

søye

- Slakt. 0 dag

- Melk. 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:

ES

Tilgjengelig i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Divasa Farmavic S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/07/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

449 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/07/1992

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.

Merking

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