

File downloaded on 2026-07-07

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000085216>

Partovet injeksjó

Autorisert

- Oxytocin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Partovet injeksjó

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

gris

hest

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær 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:

•

storfe

- Slakt. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag

•

geit

- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

•

hest

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

•

storfe

- Slakt. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag

•

geit

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest

- 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:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

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:

6/08/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Divasa Farmavic S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/08/1997

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