

Partovet (10 ui/ml de oxitocina sintética), solução injetável para bovinos, equinos, suínos, caprinos, ovinos, cães e gatos

Autorisert

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Partovet (10 ui/ml de oxitocina sintética), solução injetável para bovinos, equinos, suínos, caprinos, ovinos, cães e gatos

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
geit
hest
sau
gris
hund
katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 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:
PT

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)
Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)
Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)
Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Divasa Farmavic S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
11/02/1988

Tilvirker for batchfrigivelse:
Divasa Farmavic S.A.

Ansvarlig myndighet:
Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

287/01/10NFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/12/2018

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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