

Synpitan-vet 10 IU/ ml injekčný roztok

Dopuszczony

- Oxytocin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Synpitan-vet 10 IU/ ml injekčný roztok

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie dożylnie:

•

Horse (mare)

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

•

Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

•

Goat (adult female)

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

•

Sheep (ewe)

- Meat and offal. 0 day Zero days

- Milk. 0 day Zero days

Podanie podskórne:

•

Horse (mare)

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Cattle (cow)

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Pig (sow)

- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Goat (adult female)

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Sheep (ewe)

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

Podanie domięśniowe:

•

Horse (mare)

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Cattle (cow)

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Pig (sow)

- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Goat (adult female)

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Sheep (ewe)

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QH01BB02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

V.M.D.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/11/1992

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Alvetra U. Werfft GmbH

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

96/655/92-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

26/05/2022

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.