

Partoxin vet. 10 IU/ml Injektionsvätska, lösning

Dopuszczony

- Oxytocin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Partoxin vet. 10 IU/ml Injektionsvätska, lösning

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 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

Droga podania:

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 domięśniowe:

-

Horse

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

-

Cattle

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Podanie dożylne:

-

Horse

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

-

Cattle

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

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

Dostępne w:

Sweden

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w szwedzki

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:

Pharmaxim AB

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

20/12/1956

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Organ odpowiedzialny:

Swedish Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

5234

Data zmiany statusu pozwolenia:

20/12/1956

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

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

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

Charakterystyka produktu leczniczego

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

oznakowanie opakowań

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