

# Partoxin vet. 10 IU/ml Injektionsvätska, lösning

Autorizat

- Oxytocin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Partoxin vet. 10 IU/ml Injektionsvätska, lösning

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

Cal

Bovine

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intramusculară:**

- 

**Cal**

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- 

**Bovine**

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

**Administrare intravenoasă:**

- 

**Cal**

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- 

**Bovine**

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QH01BB02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Sweden

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Pharmaxim AB

---

**Data autorizației de comercializare:**

20/12/1956

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoritatea responsabilă:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numărul autorizației:**

5234

**Data modificării statusului autorizației:**

20/12/1956

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

**Prospectul**

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

**Rezumatul caracteristicilor produsului**

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

**Etichetarea**

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.