

SYNPITAN, 10IU/ml, Injekční roztok

Autorizat

- Oxytocin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SYNPITAN, 10IU/ml, Injekční roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal (lapă)

Bovine (vacă)

Oaie

Capră

Porc (scroafă)

Câine (cățea)

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

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 intravenoasă:

-

Cal (lapă)

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Cal (lapă)

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Cal (lapă)

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

Porc (scroafă)

- 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 Letonă Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană

Deținătorul autorizației de comercializare:

V.M.D.

Data autorizației de comercializare:

29/11/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Alvetra U. Werfft GmbH

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/655/92-S/C

Data modificării statusului autorizației:

30/07/2012

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.