

PARTOVET 10 IU/ml injekčný roztok

Oprávněný

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Identifikácia lieku

Názov lieku:

PARTOVET 10 IU/ml injekčný roztok

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

•

Cattle (cow)

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

•

Horse (mare)

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

•

Pig (sow)

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

•

Goat (adult female)

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

•

Sheep (ewe)

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

Subkutánne použitie:

•

Cattle (cow)

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

•

Horse (mare)

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

•

Pig (sow)

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

•

Goat (adult female)

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

•

Sheep (ewe)

- All relevant tissues. 0 day All relevant tissues: Zero days

Intravenózne použitie:

•

Cattle (cow)

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

Horse (mare)

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

Pig (sow)

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

Goat (adult female)

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

Sheep (ewe)

- All relevant tissues. 0 day Zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QH01BB02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Dostupné v:

Slovensko

Opis balenia:

Bezfarebná sklenená fľaštička, typ I, vonkajší obal: papierová škatuľa. (1x10 ml)
Bezfarebná sklenená fľaštička, typ II, vonkajší obal: papierová škatuľa. (1x50 ml)
Bezfarebná sklenená fľaštička, typ I, vonkajší obal: papierová škatuľa. (1x100 ml)
Bezfarebné sklenené fľaštičky, typ I, vonkajší obal: papierová škatuľa. (30x100 ml)
Polypropylénová fľaša, vonkajší obal: papierová škatuľa. (1x250 ml)

Polypropylénové fľaše, vonkajší obal: papierová škatuľa. (24x250 ml)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Divasa Farmavic S.A.

Dátum registrácie lieku:

30/04/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Divasa Farmavic S.A.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/080/04-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

30/04/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents