

Synpitan-vet 10 IU/ ml injekčný roztok

Oprávnený

- Oxytocin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Synpitan-vet 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](#) [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](#) [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](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

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

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

Intramuskulárne 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:

Intravenózne použitie:

-

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

Subkutánne použitie:

•

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

Intramuskulárne použitie:

-

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QH01BB02

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

12 čírych sklenených fliaš, typ II, s gumenou zátkou a hliníkovým viečkom v papierovej škatuľke. (12x50 ml)

Číra sklenená fľaša, typ II, s gumenou zátkou a hliníkovým viečkom v papierovej škatuľke. (1x50 ml)

Číra sklenená fľaša, typ II, s gumenou zátkou a hliníkovým viečkom v papierovej škatuľke. (1x10 ml)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

V.M.D.

Dátum registrácie lieku:

17/11/1992

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Alvetra U. Werfft GmbH

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/655/92-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/05/2022

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

Dokumenty

Combined File of all Documents