

# Partoxin vet. 10 IU/ml Injektionsvätska, lösning

Oprávněný

- Oxytocin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Partoxin vet. 10 IU/ml Injektionsvätska, lösning

### 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](#) [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](#)

### Cesta podania:

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:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

##### Horse

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

- 

##### Cattle

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

- 

##### Pig

- Meat and offal. 0 day

### Intravenózne použitie:

- 

##### Horse

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

- 

##### Cattle

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

**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:**

Švédsko

---

**Dostupné v:**

Švédsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

---

## 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:**

Pharmaxim AB

---

**Dátum registrácie lieku:**

20/12/1956

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zodpovedný orgán:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Číslo registrácie:**

5234

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

20/12/1956

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.