

PARTOVET 10 IU/ml injekčný roztok

Ima dovoljenje za
promet

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

PARTOVET 10 IU/ml injekčný roztok

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

krava

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

psice

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Intravenska uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

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

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**intramuskularna uporaba:**

-

krava

- 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

Subkutana uporaba:

-

krava

- 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

Intravenska uporaba:

-

krava

- 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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QH01BB02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Slovakia

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Divasa Farmavic S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

30/04/2001

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Divasa Farmavic S.A.

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

96/080/04-S

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

30/04/2001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.