

SYNPITAN, 10IU/ml, Injekční roztok

Auktoriserad

- Oxytocin

Product identification

Läkemedlets namn:

SYNPITAN, 10IU/ml, Injekční roztok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Häst (sto)

Nöt (ko)

Får

Get

Svin (sugga)

Hund (tik)

Katt

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på English
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenös användning:

• **Häst (sto)**

- Meat and offal. 0 dygn

• **Nöt (ko)**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

• **Får**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

• **Get**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

• **Svin (sugga)**

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

• **Häst (sto)**

- Meat and offal. 0 dygn

• **Nöt (ko)**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

• **Får**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

• **Get**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

- **Svin (sugga)**

- Meat and offal. 0 dygn

- **Hund (tik)**

- **Katt**

Intramuskulär användning:

- **Häst (sto)**

- Meat and offal. 0 dygn

- **Nöt (ko)**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

- **Får**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

- **Get**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

- **Svin (sugga)**

- Meat and offal. 0 dygn

- **Hund (tik)**

- **Katt**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01BB02

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Tjeckien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på Czech

Finns tillgänglig endast på Czech

Finns tillgänglig endast på [Czech](#)
Finns tillgänglig endast på [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

V.M.D.

Marketing authorisation date:

29/11/1993

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Alvetra & Werfft GmbH

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/655/92-S/C

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/11/1993

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

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060394>