

FACILPART, 10 TV/ml injekcinis tirpalas

Registrováno

- Oxytocin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

FACILPART, 10 TV/ml injekcinis tirpalas

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (kráva)

Kůň (klisna)

Prase (prasnice)

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

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

Pes (fena)

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

Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

•

Skot (kráva)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

•

Kůň (klisna)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

•

Prase (prasnice)

- Maso. 0 day

•

Sheep (ewe)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

•

Goat (adult female)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Intramuskulární podání:

-

Skot (kráva)

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

-

Kůň (klisna)

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

-

Prase (prasnice)

- Maso. 0 day

-

Sheep (ewe)

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

-

Goat (adult female)

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

Subkutánní podání:

-

Skot (kráva)

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

-

Kůň (klisna)

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

-

Prase (prasnice)

- Maso. 0 day

-

Sheep (ewe)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

-

Goat (adult female)

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QH01BB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Litva

Popis balení:

Dostupné pouze v [Lithuanian](#)

Dostupné pouze v [Lithuanian](#)

Dostupné pouze v [Lithuanian](#)

Dostupné pouze v [Lithuanian](#)

Dostupné pouze v [Lithuanian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Syva S.A.

Datum registrace:

18/06/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Syva S.A.

Příslušný orgán:

State Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

LT/2/11/2063/001-005

Datum změny stavu registrace:

22/04/2024

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.