

File downloaded on 2026-06-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/600000054799>

FACILPART 10 U.I./ ml SOLUCION INYECTIONABLE

Autoriseret

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

FACILPART 10 U.I./ ml SOLUCION INYECTIONABLE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hoppe

Ko

So

Får

Udvokset hunded

Hunkat

Tæve

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Hoppe

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Ko

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

So

- Meat and offal. 0 dag

•

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Udvokset hunded

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Hoppe

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Ko

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

So

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Udvokset hunged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Hoppe

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Ko

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

So

- Meat and offal. 0 dag

•

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Udvokset hunged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QH01BB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Spain

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Syva S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

5/10/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

528 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/10/1992

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.