

FACILPART, 10 TV/ml injekcinis tirpalas

Autoriseret

- Oxytocin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

FACILPART, 10 TV/ml injekcinis tirpalas

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ko
Hoppe
So
Moderfår
Udvokset hunged
Tæve
Hunkat

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse
Intramuskulær 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:

Intravenøs anvendelse:

•

Ko

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Hoppe

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

So

- Meat and offal. 0 dag

•

Moderfår

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Udvokset hunged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Ko

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

-

Hoppe

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

-

So

- Meat and offal. 0 dag

-

Moderfår

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

-

Udvokset hunged

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

Subkutan anvendelse:

-

Ko

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

-

Hoppe

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

-

So

- Meat and offal. 0 dag

•

Moderfår

- 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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

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:

18/06/2011

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/11/2063/001-005

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/04/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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