

FACILPART, 10 TV/ml injekcinis tirpalas

Zugelassen

- Oxytocin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FACILPART, 10 TV/ml injekcinis tirpalas

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kuh
Stute
Schwein, weiblich
Mutterschaf
Ziege, weiblich
Hündin
Katze, weiblich

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Stute

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Mutterschaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Stute

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Mutterschaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Stute

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Mutterschaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Ziege, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH01BB02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Verfügbar nur in [litauisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Syva S.A.

Zulassungsdatum:

18/06/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/11/2063/001-005

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/04/2024

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.