

FACILPART, 10 TV/ml inyección tirpalas

Autorizado

- Oxytocin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FACILPART, 10 TV/ml inyección tirpalas

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Yeguas

Cerdas

Ovejas

Cabras

Perras

Gatas

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Yeguas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Cerdas

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovejas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Cabras

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Yeguas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Cerdas

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovejas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Cabras

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Yeguas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Cerdas

- Meat and offal. 0 Día

•

Ovejas

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Cabras

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH01BB02

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)

Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)

Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)

Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)

Disponibile únicamente en [Lithuanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

18/06/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/11/2063/001-005

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/04/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.