

FACILPART, 10 TV/ml injekcinis tirpalas

Autorisé

- Oxytocin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FACILPART, 10 TV/ml injekcinis tirpalas

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache)
Cheval (jument)
Porc (femelle)
Mouton (brebis)
Chèvre (femelle adulte)
Chien (chienne)
Chat (adulte femelle)

Voie d'administration:

Voie intraveineuse
Voie intramusculaire
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Cheval (jument)

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Porc (femelle)

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton (brebis)

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Chèvre (femelle adulte)

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Cheval (jument)

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Porc (femelle)

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton (brebis)

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Chèvre (femelle adulte)

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Cheval (jument)

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Porc (femelle)

- Viande et abats. 0 day

•

Mouton (brebis)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

•

Chèvre (femelle adulte)

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH01BB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Syva S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/06/2011

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Syva S.A.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/11/2063/001-005

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/04/2024

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.