

FACILPART 10 U.I./ ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizzato

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FACILPART 10 U.I./ ml SOLUCION INYECTABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo (cavalla)

Bovini (vacca)

Suino (scrofa)

Ovino

Capra (femmina adulta)

Gatto (femmina adulta)

Cane (cagna)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Cavallo (cavalla)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

-

Capra (femmina adulta)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Uso endovenoso:

-

Cavallo (cavalla)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Capra (femmina adulta)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Cavallo (cavalla)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

Capra (femmina adulta)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH01BB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Syva S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/10/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Syva S.A.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

528 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/10/1992

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.