

Facilpart 10 ui/ml solução injetável

Autorizzato

- Oxytocin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Facilpart 10 ui/ml solução injetável

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Caprino
Cavallo
Ovino
Suino
Cane
Gatto

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo
Uso intramuscolare
Uso endovenoso

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 sottocutaneo:

-

bovini

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

-

Caprino

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

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso intramuscolare:

-

bovini

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

•

Caprino

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

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Ovino

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

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso endovenoso:

•

bovini

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

•

Caprino

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

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 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:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

lapsa Portuguesa Pecuaria Lda.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/07/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Syva S.A.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

51076

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/12/2016

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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