

FACILPART, 10 TV/ml injecties tirpalas

Toegelaten

- Oxytocin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

FACILPART, 10 TV/ml injecties tirpalas

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Merries

Vrouwelijke varkens

Ooien

Geiten

Teven

Poezen

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Koeien

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Merries

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Vrouwelijke varkens

- Meat and offal. 0 day

-

Ooien

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Geiten

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Intramusculair gebruik:

-

Koeien

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Merries

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Vrouwelijke varkens

- Meat and offal. 0 day

-

Ooien

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Geiten

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Koeien

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Merries

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Vrouwelijke varkens

- Meat and offal. 0 day

•

Ooien

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Geiten

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH01BB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Litouwen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Alleen beschikbaar in [Litouws](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Syva S.A.

Handelsvergunningsdatum:

18/06/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Syva S.A.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

LT/2/11/2063/001-005

Datum toelatingswijziging:

22/04/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.