

FACILPART 10 U.I./ ml SOLUCION INYECTIONABLE

Autorisert

- OXYTOCIN SYNTHETIC

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FACILPART 10 U.I./ ml SOLUCION INYECTIONABLE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hoppe

ku

hunngris

sau

voksen hunnheit

voksen hunnkatt

tispe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

10.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

hoppe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

ku

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hunngris

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

voksen hunngeit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

hoppe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

ku

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hunngris

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

voksen hunnheit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Subkutan bruk:

-

hoppe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

ku

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hunngris

- Slakt. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

voksen hunngeit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01BB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Tilgjengelig i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Syva S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/10/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

528 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/10/1992

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.