

# FACILPART, 10 TV/ml injekcinis tirpalas

Autorisert

- Oxytocin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

FACILPART, 10 TV/ml injekcinis tirpalas

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

ku  
hoppe  
hunngris  
søye  
voksen hunngeit  
tisper  
voksen hunnkatt

---

**Administrasjonsvei:**

Intravenøs bruk  
Intramuskulær 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:

#### Intravenøs bruk:

- 

##### **ku**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

##### **hoppe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

##### **hunngris**

- Slakt. 0 dag

- 

##### **søye**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

##### **voksen hunngeit**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

#### Intramuskulær bruk:

- 

**ku**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

**hoppe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

**hunngris**

- Slakt. 0 dag

- 

**søye**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

**voksen hunngeit**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

**Subkutan bruk:**

- 

**ku**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- 

**hoppe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

**hunngris**

- Slakt. 0 dag

•

**søye**

- 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:**

LT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

---

## 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:**

18/06/2011

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

State Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

LT/2/11/2063/001-005

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

22/04/2024

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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