

# FACILPART, 10 TV/ml injekcinis tirpalas

Autorisert

- Oxytocin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

FACILPART, 10 TV/ml injekcinis tirpalas

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

**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 English

10.00 internasjonale 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

•

**tispe**

•

**voksen hunnkatt**

**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

- 

**tispe**

- 

**voksen hunnkatt**

**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

•

**tispe**

•

**voksen hunnkatt**

---

**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 Lithuanian

Bare tilgjengelig i Lithuanian

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

---

## 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:**

13/07/2016

---

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

## Dokumente

RV2063.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095798>