

Facilpart 10 ui/ml solução injetável

Autorisert

- Oxytocin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Facilpart 10 ui/ml solução injetável

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

geit

hest

sau

gris

hund

katt

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
10.00 internasjonale enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

gris

- Slakt. 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:

PT

Tilgjengelig i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Iapsa Portuguesa Pecuaria Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/07/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

51076

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/12/2016

Rapporter om mistenkte bivirkninger: 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.