

# DEPOTOCIN 0,07 mg/ml injekčný roztok

Ikke  
autoriseret

- Carbetocin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

DEPOTOCIN 0,07 mg/ml injekčný roztok

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Ko

So

Moderfår

Udvokset hunded

Tæve

### Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English  
0.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intravenøs anvendelse:**

•

**Ko**

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

**So**

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

**Moderfår**

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

**Udvokset hunged**

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

**Intramuskulær anvendelse:**

•

**Ko**

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

**So**

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

**Moderfår**

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

**Udvokset hunged**

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

**Subkutan anvendelse:**

•

**Ko**

- All relevant tissues. no withdrawal period Without withdrawal period.

•

**So**

- All relevant tissues. no withdrawal period Without withdrawal period.

•

**Moderfår**

- All relevant tissues. no withdrawal period Without withdrawal period.

•

**Udvokset hunged**

- All relevant tissues. no withdrawal period Without withdrawal period.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QH01BB03

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

---

**Yderligere oplysninger****Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Vetoquinol S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

19/07/1994

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

NORDIC Pharma s.r.o.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

96/415/92-S

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

24/10/2024

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.