

# Karbetocin Bioveta, 0,07mg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Carbetocin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Karbetocin Bioveta, 0,07mg/ml, Solution for injection

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

0.07 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intravenosa:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía intramuscular:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QH01BB03

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Bioveta a.s.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

15/12/2025

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bioveta a.s.

---

### **Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Número de autorización:**

LT/2/25/2919/001-002

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/12/2025

---

### **Estado miembro de referencia:**

República Checa

---

### **Número de procedimiento:**

CZ/V/0205/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Bulgaria Estonia Hungría Letonia Lituania Polonia Rumania; Rumanía

---

**Generic of:**

600000060442

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-czv0205001-mr-karbetocin\_bioveta-en.pdf