

DEPOTOCIN 0,07 mg/ml injekčný roztok

Non
autorisé

- Carbetocin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DEPOTOCIN 0,07 mg/ml injekčný roztok

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache)

Porc (truie)

Mouton (brebis)

Chèvre (femelle adulte)

Chien (chienne)

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
0.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

•

Bovin (vache)

- Tous les tissus éligibles. 0 day
Zero days

•

Porc (truie)

- Tous les tissus éligibles. 0 day
Zero days

•

Mouton (brebis)

- Tous les tissus éligibles. 0 day
Zero days

•

Chèvre (femelle adulte)

- Tous les tissus éligibles. 0 day
Zero days

Voie intramusculaire:

•

Bovin (vache)

- Tous les tissus éligibles. 0 day
Zero days

•

Porc (truie)

- Tous les tissus éligibles. 0 day
Zero days

•

Mouton (brebis)

- Tous les tissus éligibles. 0 day Zero days

•

Chèvre (femelle adulte)

- Tous les tissus éligibles. 0 day Zero days

Voie sous-cutanée:

•

Bovin (vache)

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period Without withdrawal period.

•

Porc (truie)

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period Without withdrawal period.

•

Mouton (brebis)

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period Without withdrawal period.

•

Chèvre (femelle adulte)

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period Without withdrawal period.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH01BB03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovak

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/07/1994

Site(s) de libération des lots du produit fini:

NORDIC Pharma s.r.o.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/415/92-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/10/2024

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.