

DEPOTOCIN 0,07 mg/ml injekčný roztok

Nem
engedélyezett

- Carbetocin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

DEPOTOCIN 0,07 mg/ml injekčný roztok

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tehén

koca

anyajuh

kifejlett nőstény kecske

szuka

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el English
0.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

•

tehén

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

koca

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

anyajuh

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

kifejlett nőstény kecske

- All relevant tissues. 0 day Zero days

Intramuscularis alkalmazás:

•

tehén

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

koca

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

anyajuh

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

kifejlett nőstény kecske

- All relevant tissues. 0 day Zero days

Subcutan alkalmazás:

•

tehén

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

•

koca

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

•

anyajuh

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

•

kifejlett nőstény kecske

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QH01BB03

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Slovak](#)

További információ**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vetoquinol S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

19/07/1994

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

NORDIC Pharma s.r.o.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/415/92-S

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

24/10/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.