

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

Heimilað

- Carbetocin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

0.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH01BB03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

15/12/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/25/2919/001-002

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/12/2025

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0205/001

Þátttökulönd (CMS):

Búlgaría Eistland Ungverjaland Lettland Litáen Pólland Rúmenía

Generic of:

600000060442

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-puar-czv0205001-mr-karbetocin_bioveta-en.pdf