

DEPOTOCIN 0,07 mg/ml injekčný roztok

Non
autorizzato

- Carbetocin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DEPOTOCIN 0,07 mg/ml injekčný roztok

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Suino (scrofa)

Ovino (pecora)

Capra (femmina adulta)

Cane (cagna)

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
0.07 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

•

Bovini (vacca)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
Zero days

•

Suino (scrofa)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
Zero days

•

Ovino (pecora)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
Zero days

•

Capra (femmina adulta)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
Zero days

Uso intramuscolare:

•

Bovini (vacca)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
Zero days

•

Suino (scrofa)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
Zero days

•

Ovino (pecora)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
Zero days

•

Capra (femmina adulta)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
Zero days

Uso sottocutaneo:

•

Bovini (vacca)

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period
Without withdrawal period.

•

Suino (scrofa)

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period
Without withdrawal period.

•

Ovino (pecora)

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period
Without withdrawal period.

•

Capra (femmina adulta)

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period
Without withdrawal period.

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH01BB03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/07/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

NORDIC Pharma s.r.o.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/415/92-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/10/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.