

# DEPOTOCIN, 0.07mg/ml, Injekční roztok

Non  
autorizzato

- Carbetocin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

DEPOTOCIN, 0.07mg/ml, Injekční roztok

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cane (cagna)

Bovini (vacca)

Caprino

Ovino

Suino (scrofa)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

---

## 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)**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

**Caprino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

**Suino (scrofa)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Bovini (vacca)**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

**Caprino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

**Suino (scrofa)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso intramuscolare:**

- 

**Bovini (vacca)**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

**Caprino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

- 

**Suino (scrofa)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**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:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Czech

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetoquinol S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

24/06/1992

---

**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-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/09/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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