

DEPOTOCIN 0,07 mg/ml injekčný roztok

Niet
gemachtigd

- Carbetocin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

DEPOTOCIN 0,07 mg/ml injekčný roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien
Zeugen
Ooien
Geiten
Teven

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik
Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
0.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

•

Koeien

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

Zeugen

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

Ooien

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

Geiten

- All relevant tissues. 0 day Zero days

Intramusculair gebruik:

•

Koeien

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

Zeugen

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

Ooien

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

Geiten

- All relevant tissues. 0 day Zero days

Subcutaan gebruik:

•

Koeien

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

•

Zeugen

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

•

Ooien

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

•

Geiten

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH01BB03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetoquinol S.A.

Handelsvergunningsdatum:

19/07/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

NORDIC Pharma s.r.o.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/415/92-S

Datum toelatingswijziging:

24/10/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.