

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

Autorisert

- Carbetocin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Karbetocin Bioveta, 0,07mg/ml, Injekční roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.07 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intravenøs bruk:**

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

gris

- Slakt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01BB03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/01/2026

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/001/26-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/01/2026

Referanse medlemsstat:

CZ

Prosedyrenummer:

CZ/V/0205/001

Gjeldende medlemsstater:

BG EE HU LV LT PL RO

Generic of:

600000060442

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet