

Decomoton 0,05 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Dopuszczony

- Carbetocin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Decomoton 0,05 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig

- All relevant tissues. 0 day

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 day

Podanie dożylnie:

-

Pig

- All relevant tissues. 0 day

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QH01BB

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Butelka ze szkła typu I, zawierająca 10 ml roztworu, zamknięta korkiem z szarej gumy bromobutyłowej, aluminiowym uszczelnieniem i nakładką typu flipp- off, pakowana pojedynczo w pudełko tekturowe

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Calier S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

29/03/2002

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratorios Calier S.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1261

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/03/2002

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego