

DEPOTOCIN 0,07 mg/ml injekčný roztok

Não
autorizado

- Carbetocin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

DEPOTOCIN 0,07 mg/ml injekčný roztok

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

0.07 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intravenosa:**

-

Cattle (cow)

- All relevant tissues. 0 dia
Zero days

-

Pig (sow)

- All relevant tissues. 0 dia
Zero days

-

Sheep (ewe)

- All relevant tissues. 0 dia
Zero days

-

Goat (adult female)

- All relevant tissues. 0 dia
Zero days

Via intramuscular:

-

Cattle (cow)

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

•

Pig (sow)

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

•

Sheep (ewe)

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

•

Goat (adult female)

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

Via subcutânea:

•

Cattle (cow)

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

•

Pig (sow)

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

•

Sheep (ewe)

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

•

Goat (adult female)

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH01BB03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [eslovaco](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetoquinol S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

19/07/1994

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

NORDIC Pharma s.r.o.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/415/92-S

Data da alteração do estado de autorização:

24/10/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.