

# DEPOTOCIN 0,07 mg/ml injekčný roztok

Neoprávnený

- Carbetocin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

DEPOTOCIN 0,07 mg/ml injekčný roztok

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

**Cesta podania:**

Intravenózne použitie

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

0.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Injekčný roztok

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Intravenózne použitie:**

- 

**Cattle (cow)**

- All relevant tissues. 0 day  
Zero days

- 

**Pig (sow)**

- All relevant tissues. 0 day  
Zero days

- 

**Sheep (ewe)**

- All relevant tissues. 0 day  
Zero days

- 

**Goat (adult female)**

- All relevant tissues. 0 day  
Zero days

**Intramuskulárne použitie:**

- 

**Cattle (cow)**

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

**Pig (sow)**

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

**Sheep (ewe)**

- All relevant tissues. 0 day Zero days

•

**Goat (adult female)**

- All relevant tissues. 0 day Zero days

**Subkutánne použitie:**

•

**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.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QH01BB03

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Surrendered

---

**Registrovaný v/vo:**

Slovensko

---

**Opis balenia:**

Sterilný roztok vo viacdávkových injekčných fľaštičkách zo skla typu II uzavretých gumovou zátkou s hliníkovou obrubou. Vonkajší obal je papierová krabička. (1x50 ml)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Vetoquinol S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

19/07/1994

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

NORDIC Pharma s.r.o.

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Číslo registrácie:**

96/415/92-S

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

24/10/2024

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents