

DECOMOTON 0,05 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Pooblaščno

- Carbetocin

Product identification

Ime zdravila:

DECOMOTON 0,05 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

krava

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:
intramuskularna uporaba:

- **krava**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- **Pig (female)**

- Meat and offal. 0 day

Intravenska uporaba:

- **krava**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- **Pig (female)**

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QH01BB03

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Spain

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

8/03/1993

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Calier S.A.

Pristojni organ:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja :

672 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja:

8/03/1993

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054793>