

# LongActon 0.07 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Разрешен

- Carbetocin

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

LongActon 0.07 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

0.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

- 

**говеда**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- 

**свиня**

- Meat and offal. 0 day

**Интравенозно приложение:**

- 

**говеда**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- 

**свиня**

- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QN01BB03

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски

Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Vetoquinol S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

31/03/2003

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Отговорен орган:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Номер на разрешението за търговия:**

V 880/02/11/0745

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

31/03/2003

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

DE/V/0106/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)