

Longacton 0,07 mg/ml oplossing voor injectie voor rundvee en varkens

Myönnetty

- Carbetocin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Longacton 0,07 mg/ml oplossing voor injectie voor rundvee en varkens

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (lehmä)

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

0.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Nauta (lehmä)

- Milk. no withdrawal period Zero days
- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

-

Sika

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QH01BB03

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Vetoquinol S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

22/10/2010

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte e G

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 108392

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

9/05/2017

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.