

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

Heimilað

- Carbetocin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

0.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH01BB03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

5/11/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10521/002/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

5/11/2004

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0106/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Frakkland Írland Lúxemborg Holland Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet