

LongActon 0,07 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák és sertések számára A.U.V.

Registruotas

- Carbetocin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

LongActon 0,07 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák és sertések számára A.U.V.

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

0.07 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Galvijai

- Pienas. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kiaulė**Leisti į veną:**

-

Galvijai

- Pienas. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QH01BB03

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Vengru](#)
Pateikiama tik [Vengru](#)
Pateikiama tik [Vengru](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Vetoquinol S.A.

Rinkodaros leidimo data:

12/09/2012

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Vetcom-Pharma GmbH

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

12/09/2012

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet