

Reprocine 0.07 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Toegelaten

- Carbetocin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Reprocine 0.07 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

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

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

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

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH01BB03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Beschikbaar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetoquinol S.A.

Handelsvergunningsdatum:

21/10/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 06462/3005

Datum toelatingswijziging:

20/11/2024

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0106/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Frankrijk Ierland Luxemburg Nederland Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.