

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

Autorisert

- Carbetocin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.07 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01BB03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/11/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10521/002/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/11/2004

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0106/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE FR Irland LU NL ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet