

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

Oprávněný

- Carbetocin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

##### **Cattle**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 0 day

#### Intravenózne použitie:

- 

##### **Cattle**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QH01BB03

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Holandsko

---

**Dostupné v:**

Holandsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Vetoquinol S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

3/11/2004

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Číslo registrácie:**

REG NL 10205

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

8/02/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

**Číslo postupu:**

DE/V/0106/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Francúzsko Írsko Luxembursko Holandsko Španielsko

Dostupné len v Estónsky English Francúzsky Litovsky Portugalsky Švédsky Islandsky  
Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.