

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

Oprávnený

- Carbetocin

Product identification

Názov lieku:

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

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Írsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

5/11/2004

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA10521/002/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/11/2004

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0106/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Francúzsko Írsko Luxembursko Holandsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060454>