

LongActon 0,07 mg /ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autorisiert

- Carbetocin

Product identification

Name des Arzneimittels:

LongActon 0.07 mg/ml solution for injection for cattle and pigs
LongActon 0,07 mg /ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
0.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QH01BB03

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

6 x 10 ml Injektionslösung in farbloser Durchstechflasche aus Glas mit Gummistopfen und Aluminiumkappe

12 x 50 ml Injektionslösung in farbloser Durchstechflasche aus Glas mit Gummistopfen und Aluminiumkappe

1 x 50 ml Injektionslösung in farbloser Durchstechflasche aus Glas mit Gummistopfen und Aluminiumkappe

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

8/10/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00543

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/10/2002

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0106/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Frankreich Irland Luxemburg Niederlande Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060429>