

Longacton 0.07 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Carbetocin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Longacton 0.07 mg/ml Oplossing voor injectie

Longacton 0.07 mg/ml Solution injectable

Longacton 0.07 mg/ml Injektionslösung

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

0.07 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH01BB03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/03/2003

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V248981

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/03/2003

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0106/001

États membres concernés:

Autriche Belgique France Irlande Luxembourg Pays-Bas Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)