

# Hypophysin LA 70 µg/ml solution for injection for cattle and pigs

Разрешен

- Carbetocin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Hypophysin LA 70 µg/ml solution for injection for cattle and pigs

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

свиня

---

**Начин на приложение:**

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

70.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интравенозно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

**свиня**

- Meat and offal. 0 day

**Интрамускулно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

**свиня**

- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QN01BB03

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**  
Netherlands

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)  
Налично само в [Английски](#)  
Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

25/06/2014

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Veyx Pharma GmbH  
Veyx-Pharma B.V.

---

**Отговорен орган:**

Medicines Evaluation Board

---

**Номер на разрешението за търговия:**

REG NL 113683

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

8/02/2022

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---



Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

2401959-paren-20140521.pdf