

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

Autorizovaný

- Carbetocin

Product identification

Název léčivého přípravku:

Hypophysin LA 70 µg/ml solution for injection for cattle and pigs
HYPOPHYSIN LA 70 µg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Prase

Způsob podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
70.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intravenózní podání:****• Skot**

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

• Prase

- Maso. 0 day

Intramuskulární podání:**• Skot**

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

• Prase

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QH01BB03

Právní status výdeje:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Litva

Available in:

Litva

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

25/06/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Veyx Pharma GmbH

Odpovědný orgán:

State Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

LT/2/14/2232/001-003

Datum změny stavu registrace:

6/08/2019

Referenční členský stát:

Německo

Číslo postupu:

DE/V/0156/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Česko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko

Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

RV2232.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061035>