

Hypophysin LA 35 µg/ml solution for injection for cattle and pigs

Registrováno

- Carbetocin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Hypophysin LA 35 µg/ml solution for injection for cattle and pigs

HYPOPHYSIN LA 35 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

35.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intravenózní podání:**

-

Skot

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

-

Prase

- Maso. 0 day

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Mléko. 0 hour

- Maso. 0 day

-

Prase

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QH01BB03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Dostupné v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Veyx Pharma GmbH

Datum registrace:

23/05/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/4244778 8/2014

Datum změny stavu registrace:

7/06/2019

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0156/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Česko

Dostupné 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

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

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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

Souhrn údajů o přípravku

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

2401958-paren-20140521.pdf