

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

Registrováno

- Carbetocin

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

---

### 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:

Irsko

---

## Dostupné v:

Irsko

---

## Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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:**

22/08/2014

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Veyx Pharma GmbH

---

### **Příslušný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Registrační číslo:**

VPA10539/003/001

---

### **Datum změny stavu registrace:**

22/08/2014

---

### **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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061431>