

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

Zugelassen

- Carbetocin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

Hypophysin LA 70 mcg/1 ml Roztwór do wstrzykiwań

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Schwein

### Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

70.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QH01BB03

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Veyx Pharma GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

3/12/2014

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Zulassungsnummer:**

2397

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/12/2014

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

### **Verfahrensnummer:**

DE/V/0156/002

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Estland Frankreich  
Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Polen  
Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.