

Hypophysin LA 70 µg/ml Injektionslösung

Autorisiert

- Carbetocin

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Hypophysin LA 70 µg/ml Oplossing voor injectie

Hypophysin LA 70 µg/ml Solution injectable

Hypophysin LA 70 µg/ml Injektionslösung

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

70.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intravenöse Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 hour

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 day

intramuskuläre Anwendung:**• Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 hour

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 day

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

QH01BB03

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Available in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

4/09/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V461991

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/09/2014

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

[Herunterladen](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061063>