

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

Autorisiert

- Carbetocin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Hypophysin LA 35 µg/ml solution for injection for cattle and pigs
HYPOPHYSIN LA 35 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

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](#)
35.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

- Milk. 0 hour
- Fleisch und Innereien. 0 day

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 day

intramuskuläre Anwendung:**• Rind**

- Milk. 0 hour
- Fleisch und Innereien. 0 day

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 day

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

QH01BB03

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Available in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:

23/05/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/4244778 8/2014

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/06/2019

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0156/001

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061412>