

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

Autorizado

- Carbetocin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

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

Hypophysin LA 70 µg/ml oplossing voor injectie voor runderen en varkens

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Porcino

### Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

70.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intravenosa:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QH01BB03

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Disponible en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/06/2014

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 113683

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/02/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0156/002

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Estonia Francia Hungría Irlanda  
Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2401959-paren-20140521.pdf