

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

Autorizado

- Carbetocin

Product identification

Nombre del medicamento:

Hypophysin LA 35 µg/ml solution for injection for cattle and pigs
Hypophysin, 35 µg/ml süstelahus veistele ja sigadele

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa
Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
35.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intravenosa:****• Bovino**

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

• Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía intramuscular:**• Bovino**

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

• Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QH01BB03

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Estonia

Available in:

Estonia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

18/06/2014

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

1849

Fecha del cambio de estado de la autorización:

18/06/2014

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0156/001

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

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061403>