

# 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 la 35 µg/ml solução injetável para bovinos e suínos

### Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino  
Porcino

### Vía de administración:

Vía intravenosa  
Vía intramuscular

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente 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:**

Portugal

---

**Available in:**

Portugal

---

**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:**

9/05/2014

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

799/01/14DFVPT

---

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

9/05/2014

---

**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](http://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/600000061411>