

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

Autorisé

- Carbetocin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

35.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH01BB03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Veyx Pharma GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/12/2014

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2396

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/12/2014

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0156/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Estonie France Hongrie Irlande Italie
Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie
Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2401958-paren-20140521.pdf