

Hypophysin LA 70 µg/ml Solution injectable

Autorisé

- Carbetocin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Hypophysin LA 70 µg/ml Solution injectable

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](#)

70.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

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:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

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:

4/09/2014

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

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V461991

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/09/2014

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0156/002

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.

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 8/07/2026

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 8/07/2026

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 8/07/2026

[Télécharger](#)

2401959-paren-20140521.pdf