

# 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  
Depotocin 35 µg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Bovins  
Porc

---

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse  
Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

### Substance active / 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

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 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:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

26/05/2014

---

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

Veyx Pharma GmbH

---

### **Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Numéro de l'autorisation:**

401958.00.00

---

### **Date de modification du statut de l'autorisation:**

29/07/2019

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061371>