

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

Ovlašten

- Carbetocin

Product identification

Naziv VMP-a:

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

Hypophysin LA 35 µg/ml oplossing voor injectie voor runderen en varkens

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intravenski

Intramuskularno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

35.00 mikrogram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intravenski:

• **Cattle**

- Milk. 0 sat
- Meat and offal. 0 day

• **Pig**

- Meat and offal. 0 day

Intramuskularno:

• **Cattle**

- Milk. 0 sat
- Meat and offal. 0 day

• **Pig**

- Meat and offal. 0 day
-

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QH01BB03

Pravni status opskrbe:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Netherlands

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

25/06/2014

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Veyx Pharma GmbH

Odgovorno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj autorizacije:

REG NL 113682

Datum promjene statusa odobrenja:

8/02/2022

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

DE/V/0156/001

Dotična država članica:

Dostupno samo u [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061374>