

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

Autorizzato

- Carbetocin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

35.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso endovenoso:**

•

**bovini**

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QH01BB03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

26/05/2014

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

401958.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/07/2019

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0156/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Estonia Francia Ungheria Irlanda  
Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania  
Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2401958-paren-20140521.pdf