

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

Autorizzato

- Carbetocin

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso
Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
35.00 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Irlanda

Available in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

22/08/2014

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Veyx Pharma GmbH

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10539/003/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/08/2014

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061431>