

# Hypophysin LA 70 µg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorizado

- Carbetocin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Hypophysin LA 70 µg/ml solution for injection for cattle and pigs  
Depotocin 70 µg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intravenosa

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

70.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via intravenosa:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 dia

**Via intramuscular:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QH01BB03

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Disponível em:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

26/05/2014

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

401959.00.00

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

29/07/2019

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0156/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Estónia França Hungria Irlanda  
Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia  
Eslováquia Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

2401959-paren-20140521.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061033>