

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

Autorizado

- Carbetocin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Hypophysin LA 70 microgram/ml solution for injection for cattle and pigs

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

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:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Disponível em:

Irlanda

Descrição da embalagem:

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:

22/08/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Veyx Pharma GmbH

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10539/003/002

Data de alteração do estado de autorização:

22/08/2014

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

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

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061079>