

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

Godkänd

- Carbetocin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

35.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 0 timme
- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01BB03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Tillgänglig i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Veyx Pharma GmbH

Godkännandedatum:

16/09/2014

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

104635

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/04/2019

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0156/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Tjeckien Estland Frankrike Ungern Irland Italien
Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Polen Portugal Rumänien
Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

2401958-paren-20140521.pdf