

# PGF Veyx 0.0875 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Разрешен

- Cloprostenol sodium

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

PGF Veyx 0.0875 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

PGF Veyx 0.0875 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

юница

свиня

крава

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

0.09 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамускулно приложение:**

- 

**юница**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 1 day

- 

**свиня**

- Meat and offal. 1 day

- 

**крава**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 hour

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QG02AD90

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Ireland

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)  
Налично само в [Английски](#)  
Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

### **Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### **Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Veyx Pharma GmbH

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

19/10/2012

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Veyx Pharma GmbH  
Veyx-Pharma B.V.

---

### **Отговорен орган:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

VPA10539/002/001

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

19/10/2012

---

### **Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### **Процедурен номер:**

DE/V/0146/001

---



Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

2401538-paren-20131030.pdf