

# Vey Tosal 100 mg/ml + 0.05 mg/ml solution for injection for horses, cattle, dogs and cats

Registrováno

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Vey Tosal 100 mg/ml + 0.05 mg/ml solution for injection for horses, cattle, dogs and cats

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

Kůň

Pes

Kočka

### Cesta podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)  
0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intravenózní podání:

- 

##### Skot

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

- 

##### Kůň

- Maso. 0 day
  - Mléko. 0 hour
- 

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA12CX99

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Řecko

---

### Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Držitel rozhodnutí o registraci:

Veyx Pharma GmbH

---

### Datum registrace:

13/06/2023

---

### Výrobní místa s propouštěním šarží:

Veyx Pharma GmbH

---

### Příslušný orgán:

National Organization For Medicines

---

### Registrační číslo:

62557/14-06-2023/K-0249201

---

### Datum změny stavu registrace:

13/06/2023

---

### Referenční členský stát:

Česko

---

### Číslo procedury:

CZ/V/0172/001

---

### Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Malta Nizozemsko Norsko Polsko  
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-czv0172001-mr-vey\_tosal-en.pdf