

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

Registrováno

- Cloprostenol sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

PGF Veyx 0.0875 mg/ml Oplossing voor injectie

PGF Veyx 0.0875 mg/ml Solution injectable

PGF Veyx 0.0875 mg/ml Injektionslösung

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (jalovice)

Prase (prasnice)

Skot (kráva)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.09 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot (jalovice)

- Mléko. 0 hour

- Maso. 1 day

-

Prase (prasnice)

- Maso. 1 day

-

Skot (kráva)

- Maso. 1 day

- Mléko. 0 hour

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

QG02AD90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Dostupné v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

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:

20/08/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V426221

Datum změny stavu registrace:

20/08/2012

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0146/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Česko

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

Dokumenty

Označení na obalu

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.

2401538-paren-20131030.pdf