

# Vey Tosal, 100+0,05mg/ml, Solution for injection

Autorizovaný

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Product identification

### **Název léčivého přípravku:**

Vey Tosal, 100+0,05mg/ml, Solution for injection

Vey Tosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml oldatos injekció lovak, szarvasmarhák, kutyák és macskák részére

### **Léčivá látka:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

### **Cílové druhy zvířat:**

Skot

Kůň

Pes

Kočka

### **Způsob podání:**

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

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

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

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intravenózní podání:

- **Skot**

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

- **Kůň**

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

- **Pes**

- **Kočka**

#### Subkutánní podání:

- **Pes**

- **Kočka**

#### Intramuskulární podání:

- **Pes**

- **Kočka**

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA12CX99

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

**Authorised in:**

Maďarsko

---

**Available in:**

Maďarsko

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

18/05/2023

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Odpovědný orgán:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Registrační číslo:**

4367/X/23 NÉBIH ÁTI

---

**Datum změny stavu registrace:**

18/05/2023

---

**Referenční členský stát:**

Česko

---

**Číslo postupu:**

CZ/V/0172/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Dánsko

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

K dispozici 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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985724>