

PGF Veyx 0,0875 mg/ml

Zugelassen

Injektionslösung für Rinder und Schweine

- Cloprostenol sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

PGF Veyx 0,0875 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Färse

Sau

Kuh

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.09 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Färse

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Sau

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Kuh

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QG02AD90

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Veyx Pharma GmbH

Zulassungsdatum:

21/05/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401538.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/09/2017

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0146/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Estland Frankreich

Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien
Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/12/2025

[Herunterladen](#)

2401538-paren-20131030.pdf