

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

Zugelassen

- 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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QG02AD90

---

**Abgaberegulierung:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/12/2025

[Herunterladen](#)

2401538-paren-20131030.pdf