

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

Zugelassen

- Cloprostenol sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

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:

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

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Verfügbar in:

Litauen

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:

26/04/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/12/1188/001-003

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/10/2025

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

2401538-paren-20131030.pdf