

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

Autorisiert

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

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

Veytosal Vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, storfe, hund og katt

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

### **Zieltierart(en):**

Rind

Pferd

Hund

Katze

### **Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **intravenöse Anwendung:**

- **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 hour

- **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 hour

- **Hund**

- **Katze**

#### **subkutane Anwendung:**

- **Hund**

- **Katze**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- **Hund**

- **Katze**

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QA12CX99

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Norwegen

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

3/07/2023

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

21-13966

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/07/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Tschechische Republik

---

**Verfahrensnummer:**

CZ/V/0172/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Dänemark Estland Finnland  
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland  
Litauen Luxemburg Malta Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien  
Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [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)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985728>