

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

Vey Tosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml solução injetável para equinos, bovinos, cães e gatos

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

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:

12/05/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1565/01/23DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/02/2024

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985730>