

Vey Tosal 100 mg/ml + 0.05 mg/ml solution for injection for horses, cattle, dogs and cats

Autorizado

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vey Tosal 100 mg/ml + 0.05 mg/ml solution for injection for horses, cattle, dogs and cats

Vey Tosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem un suņiem

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English
0.05 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Perros

-

Gatos

Vía subcutánea:

-

Perros

-

Gatos

Vía intramuscular:

-

Perros

•

Gatos

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios

(ATCvet):

QA12CX99

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Disponible en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Veyx Pharma GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

27/06/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/DCP/23/0031

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/06/2023

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0172/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre Dinamarca Estonia Finlandia
Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Malta Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.