

# PGF Veyx forte 0.250 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorizado

- Cloprostenol sodium

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

PGF Veyx forte 0.250 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Novillas

Cerdas adultas

Vacas

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

0.26 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Novillas**

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 1 Día

- 

**Cerdas adultas**

- Meat and offal. 1 Día

- 

**Vacas**

- Milk. 0 Hora(s)
  - Meat and offal. 1 Día
- 

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QG02AD90

---

**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:**

Lituania

---

**Disponible en:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

26/04/2012

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

### **Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/10/2025

---

### **Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

### **Número de procedimiento:**

DE/V/0146/002

---

### **Estados miembros afectados:**

Austria [Bélgica](#) [Bulgaria](#) [República Checa](#) [Estonia](#) [Francia](#) [Grecia](#) [Hungría](#)

Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

2401539-paren-20131030.pdf