

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

Autorizado

- Cloprostenol sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PGF Veyx 0,0875 mg/ml solução injetável para bovinos e suínos

PGF Veyx 0.0875 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](#)

0.09 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

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

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:

Portugal

Disponible en:

Portugal

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:

22/05/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

496/01/12DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/06/2025

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0146/001

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

2401538-paren-20131030.pdf