

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

Autorizado

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

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

Vey Tosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml oldatos injekció lovak, szarvasmarhák, kutyák és macskák részére

### **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

## Product details

### **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

---

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

#### **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 Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QA12CX99

---

### **Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Hungría

---

**Available in:**

Hungría

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

18/05/2023

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

4367/X/23 NÉBIH ÁTI

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

18/05/2023

---

**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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985724>