

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

Volitatud

- Cloprostenol sodium

## Ravimi identifitseerimine

### **Ravimi nimetus:**

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

---

### **Toimeaine:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

### **Loomaliigid:**

veis (lehmullikas)

siga (emis)

veis (lehm)

---

### **Manustamisviis:**

Intramuskulaarne

---

## Ravimiandmed

### **Toimeaine ja tugevus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Ravimvorm:**

Süstelahus

---

**Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:****Intramuskulaarne:**

- 

**veis (lehmullikas)**

- piim. 0 hour

- liha ja söödavad koed. 1 day

- 

**sigas (emis)**

- liha ja söödavad koed. 1 day

- 

**veis (lehm)**

- piim. 0 hour

- liha ja söödavad koed. 1 day

---

**Veterinaarravimite anatomsilise-terapeutilise-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:**

QG02AD90

---

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Prantsusmaa

---

**Saadaval:**

Prantsusmaa

---

**Pakendi kirjeldus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

## Lisateave

### **Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Müügiloa hoidja:**

Veyx Pharma GmbH

---

### **Müügiloa kuupäev:**

4/06/2012

---

### **Partii vabastamise tootmiskohad:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

### **Vastutav asutus:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Müügiloa number:**

FR/V/9168175 1/2012

---

### **Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

19/09/2017

---

### **Viiteliikmesriik:**

Saksamaa

---

### **Müügiloamenetluse number:**

DE/V/0146/002

---

### **Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Belgia Bulgaaria Tšehhi Eesti Prantsusmaa Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Poola Portugal Rumeenia Slovakkia

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

## Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

2401539-paren-20131030.pdf