

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

Volitatud

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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 solution injectable pour chevaux, bovins, chiens et chats

Vey Tosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml oplossing voor injectie voor paarden, runderen, honden en katten

Vey Tosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Hunde und Katzen

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

hobune

koer

kass

Manustamisviis:

Intravenoosne

Subkutaanne

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intravenoosne:**

-

veis

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 hour

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 hour

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QA12CX99

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

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:

18/09/2023

Partii vabastamise tootmiskohad:

Veyx Pharma GmbH

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Müügiloa number:

BE-V661777

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

18/09/2023

Viiteliikmesriik:

Tšehhi

Müügiloomenetluse number:

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Taani Eesti Soome Prantsusmaa
Saksamaa Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg
Malta Holland Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia
Hispaania Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi märgistus

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

Pakendi infoleht

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