

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

Myönnetty

- Cloprostenol sodium

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

PGF Veyx 0.0875 mg/ml solution for injection for cattle and pigs  
Cloprostenol Veyx 0,0875 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

### Kohde-eläinlajit:

Nauta (hieho)  
Sika (emakko)  
Nauta (lehmä)

### Antoreitti:

Lihakseen

## Valmistetiedot

### Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
0.09 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lääkemuoto:**

Injektioneste, liuos

---

**Varoaika antoreiteittäin:****Lihakseen:**

- 

**Nauta (hieho)**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 1 day

- 

**Sika (emakko)**

- Meat and offal. 1 day

- 

**Nauta (lehmä)**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 hour

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QG02AD90

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Saatavilla:**

Poland

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

13/11/2012

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Vastaava viranomainen:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Myyntilupanumero:**

2214

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

13/11/2012

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinumero:**

DE/V/0146/001

---

**Asianomaiset jäsenvaltiot:**



Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#)  
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällisymerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

2401538-paren-20131030.pdf