

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

Myönnetty

- Cloprostenol sodium

## Valmisteen perustiedot

### **Lääkkeen nimi:**

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

---

### **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](#)

0.26 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)**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 1 day

---

**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:**

Germany

---

**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:**

21/05/2012

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Vastaava viranomainen:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Myyntilupanumero:**

401538.01.00

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

14/09/2017

---

**Viitejäsenvaltio:**

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

---

**Prosessinumero:**

DE/V/0146/002

---

**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.

2401539-paren-20131030.pdf