Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000985722

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



- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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 šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem un suņiem

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

•

Chien

•

Chat

Voie sous-cutanée:

•

Chien

•

Chat

Voie intramusculaire:

•

Chien

Chat

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA12CX99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Disponible en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> <u>Italian</u> <u>Latvian</u> <u>Norwegian</u>

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Veyx Pharma GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/06/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Veyx Pharma GmbH

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/DCP/23/0031

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/06/2023

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0172/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Danemark Estonie Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.