

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

Autorisé

- Cloprostenol sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

PGF Veyx forte 0,250 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (génisse)

Porc (truie)

Bovin (vache)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovin (génisse)

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 1 day

-

Porc (truie)

- Viande et abats. 1 day

-

Bovin (vache)

- Lait. 0 hour
 - Viande et abats. 1 day
-

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

QG02AD90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Disponible en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

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 [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Veyx Pharma GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/05/2012

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

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-01094

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/05/2012

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0146/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Estonie France Grèce Hongrie Irlande
Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie
Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

Fichier combinant tous les documents

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