

# 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](http://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.