

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

Autorisé

- 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

### 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 Anglais  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
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
- 

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

QA12CX99

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Islande

---

### **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 [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:**

12/06/2023

---

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

Veyx Pharma GmbH

---

**Autorité responsable:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

IS/2/23/009/01

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

12/06/2023

---

**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

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

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

### Etiquetage

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

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Fichier combinant tous les documents

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