

PGF Veyx 0.0875 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorizzato

- Cloprostenol sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PGF Veyx 0.0875 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

PGF Veyx 0,0875 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en varkens

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (manza)

Suino (scrofa)

Bovini (vacca)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.09 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

Bovini (manza)

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG02AD90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Disponibile in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Veyx Pharma GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/05/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 109715

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/02/2022

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0146/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Estonia Francia Grecia Ungheria
Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo
Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2401538-paren-20131030.pdf