

# Vey Tosal, 100+0,05mg/ml, Solution for injection

Autorizzato

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

Vey Tosal, 100+0,05mg/ml, Solution for injection

Veytosal Vet 100 mg/ml + 0,05 mg/ml inieksjonsvæske, oppløsning til hest, storfe, hund og katt

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Cavallo

Cane

Gatto

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.05 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Uso endovenoso:**

- **bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 ora

- **Cavallo**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 ora

- **Cane**

- **Gatto**

#### **Uso sottocutaneo:**

- **Cane**

- **Gatto**

#### **Uso intramuscolare:**

- **Cane**

- **Gatto**

---

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

QA12CX99

---

### **Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Norvegia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Marketing authorisation date:**

3/07/2023

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

21-13966

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

3/07/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Repubblica Ceca

---

**Numero di procedura:**

CZ/V/0172/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Danimarca Estonia Finlandia Francia  
Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Malta Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania  
Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985728>