

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

Registruotas

- Cloprostenol sodium

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

PGF Veyx 0.0875 mg/ml Oplossing voor injectie

PGF Veyx 0.0875 mg/ml Solution injectable

PGF Veyx 0.0875 mg/ml Injektionslösung

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Telyčia

Paršavedė

Karvė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.09 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Telyčia

- Pienas. 0 valandos
- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

-

Paršavedė

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

-

Karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.
 - Pienas. 0 valandos
-

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QG02AD90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Belgium

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Veyx Pharma GmbH

Rinkodaros leidimo data:

20/08/2012

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Atsakinga institucija:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registracijos numeris:

BE-V426221

Registracijos statuso pasikeitimo data:

20/08/2012

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

DE/V/0146/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)
Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Ženklinimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

2401538-paren-20131030.pdf