

# PGF Veyx forte 0.250 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Oprávněný

- Cloprostenol sodium

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

PGF Veyx forte 0.250 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

##### **Cattle (heifer)**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 1 day

- 

##### **Pig (sow)**

- Meat and offal. 1 day

- 

##### **Cattle (cow)**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 1 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG02AD90

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Litva

---

**Dostupné v:**

Litva

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

26/04/2012

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

27/10/2025

---

**Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

**Číslo postupu:**

DE/V/0146/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Česko Estónsko Francúzsko Grécko Maďarsko  
Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko  
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

2401539-paren-20131030.pdf