

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

Godkänd

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Vey Tosal, 100+0,05mg/ml, Injekční roztok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
 - Milk. 0 timme
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12CX99

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Veyx Pharma GmbH

Godkännandedatum:

29/05/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandennummer:

96/023/23-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/05/2023

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0172/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Danmark Estland Finland
Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Malta Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.