

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 mg/ml + 0,05 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem un suņiem

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

-

Hund

-

Katt

Subkutan användning:

-

Hund

-

Katt

Intramuskulär användning:

-

Hund

•

Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12CX99

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Lettland

Tillgänglig i:

Lettland

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:

27/06/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/DCP/23/0031

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/06/2023

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
Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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