

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000060873>

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

Godkänd

- Cloprostenol sodium

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (kviga)

Svin (sugga)

Nöt (ko)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt (kviga)

- Milk. 0 timme

- Meat and offal. 1 dygn

-

Svin (sugga)

- Meat and offal. 1 dygn

-

Nöt (ko)

- Milk. 0 timme

- Meat and offal. 1 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QG02AD90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Tillgänglig i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

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:

4/06/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/9168175 1/2012

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/09/2017

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0146/002

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Tjeckien Estland Frankrike Grekland Ungern
Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Polen Portugal
Rumänien Slovakien Slovenien Spanien 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.

Bipacksedel och märkning

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

2401539-paren-20131030.pdf