

Vey Tosal, 100+0,05mg/ml, Solution for injection

Auktoriserad

- Butafosfan
- Cyanocobalamin

Product identification

Läkemedlets namn:

Vey Tosal, 100+0,05mg/ml, Solution for injection

Vey Tosal 100 mg/ml + 0,05 mg/ml oldatos injekció lovak, szarvasmarhák, kutyák és macskák részére

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Häst

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

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

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Ungern

Available in:

Ungern

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

18/05/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

4367/X/23 NÉBIH ÁTI

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/05/2023

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Förfarandenummer:

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)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985724>