

# 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

### 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:**

Belgien

---

### **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:**

18/09/2023

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Veyx Pharma GmbH

---

### **Ansvarig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Godkännandenummer:**

BE-V661777

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

18/09/2023

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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.

### Bipacksedel

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

### Gemensam fil för alla dokument

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