

# Gonavet Veyx 50 µg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

Registrováno

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Gonavet Veyx 50 µg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses  
Gonavet Veyx Depherelin 50 mcg/1 ml Roztwór do wstrzykiwań

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

Prase

Kůň

### Cesta podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English  
52.40 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Subkutánní podání:**

- 

**Skot**

- Mléko. 0 hour
- Maso. 0 day

- 

**Prase**

- Maso. 0 day

**Intramuskulární podání:**

- 

**Skot**

- Mléko. 0 hour
- Maso. 0 day

- 

**Kůň**

- Mléko. 0 day
- Maso. 0 day

- 

**Prase**

- Maso. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**  
QH01CA01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Polsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Datum registrace:**

30/10/2015

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Registrační číslo:**

2465

---

**Datum změny stavu registrace:**

30/10/2015

---

**Referenční členský stát:**

Německo

---

**Číslo procedury:**

DE/V/0158/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Polsko Portugalsko

Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.