

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

Autorizovaný

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

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

Gonavet Veyx

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Skot

Prase

Kůň

### Způsob podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

52.40 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Withdrawal period by route of administration:****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-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QH01CA01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Německo

---

**Available in:**

Německo

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

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

---

### Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Držitel rozhodnutí o registraci:

Veyx Pharma GmbH

---

### Marketing authorisation date:

18/02/2015

---

### Výrobní místa s propouštěním šarží:

Veyx Pharma GmbH

---

### Odpovědný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### Registrační číslo:

402094.00.00

---

### Datum změny stavu registrace:

23/03/2020

---

### Referenční členský stát:

Německo

---

### Číslo postupu:

DE/V/0158/001

---

### Dotčený členský stát:

Rakousko [Belgie](#) [Bulharsko](#) [Chorvatsko](#) [Česko](#)

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Francie Řecko Maďarsko

K dispozici 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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061284>