

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

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:

Irsko

Dostupné v:

Irsko

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:

20/03/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10539/004/001

Datum změny stavu registrace:

20/03/2015

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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