

# GONASYL, 50 µg/mL, otopina za injekciju, za goveda

Autoriseret

- Gonadorelin acetate

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

GONASYL, 50 µg/mL, otopina za injekciju, za goveda

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyreart:**

Ko

Kvie

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Ko**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

- 

**Kvie**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**QH01CA01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

17/10/2019

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

UP/I-322-05/18-01/299

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

14/02/2025

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.