

Acegon 50 µg/ml Injektionslösung

Autorisiert

- Gonadorelin acetate

Product identification

Name des Arzneimittels:

ACEGON 50 mcg/ml solution for injection

Acegon 50 µg/ml Oplossing voor injectie

Acegon 50 µg/ml Solution injectable

Acegon 50 µg/ml Injektionslösung

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Kuh

Färse

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 microgram(s)/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

- **Kuh**
- **Färse**

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QH01CA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Authorised in:Belgien

Available in:Belgien

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

9/01/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.U.

Laboratorios Syva S.A.U.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V446373

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/11/2018

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0158/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Frankreich Griechenland
Ungarn Irland Italien Luxemburg Niederlande Polen Portugal Slowakei

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-acegon-50-mcg-ml--solution-for-injection-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000016872>