

ACEGON 50 mcg/ml solution for injection

Autorisiert

- Gonadorelin acetate

Product identification

Name des Arzneimittels:

ACEGON 50 mcg/ml solution for injection
Acegon, 50µg/ml, Injekční roztok

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Kuh
Färsen

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:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Tschechische Republik

Available in:

Tschechische Republik

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:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.U.

Laboratorios Syva S.A.U.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/011/14-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/03/2014

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

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

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/600000016875>