

ACEGON 50 mcg/ml solution for injection

Autorisiert

- Gonadorelin acetate

Product identification

Name des Arzneimittels:

ACEGON 50 mcg/ml solution for injection

RELOSYL, 50 microgrammi/ml soluzione iniettabile per bovini

RELOSYL, 50 microgrammi/ml soluzione iniettabile per bovini

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
- Färsen

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:

Italien

Available in:

Italien

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:

29/12/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.U.

Laboratorios Syva S.A.U.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

104290

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/12/2011

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

Combined File of all Documents

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

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/600000016884>