

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

Zugelassen

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Gonavet Veyx 50 µg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens en paarden

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Pferd

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
52.40 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QH01CA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Veyx Pharma GmbH

Zulassungsdatum:

20/04/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 115231

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/02/2022

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0158/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Estland
Frankreich Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien

Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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