

# 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

Гонавет Вейкс 50 µg/ml инжекционен разтвор за говеда, свине и коне

### 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:**

Bulgarien

---

**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:**

15/02/2015

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-2488

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

31/03/2020

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Package Leaflet and Labelling

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

### Combined File of all Documents

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