

File downloaded on 2026-04-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000061322>

Gonavet Veyx 50 µg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Pferde

Zugelassen

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Gonavet Veyx 50 µg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Pferde

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

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

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:

10/03/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

836076

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/03/2015

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/03/2020

Updated on: 6/11/2025

Herunterladen

Packungsbeilage

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

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