

File downloaded on 2026-02-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000985858>

# GONADORELIN Bioveta, 0,05mg/ml, Injekční roztok

Zugelassen

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine)

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

GONADORELIN Bioveta, 0,05mg/ml, Injekční roztok

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Kuh

Färsen

Sau

Sau, nicht gebärend

Stute

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Kuh**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

**Färse**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

**Sau**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Sau, nicht gebärend**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Stute**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

---

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

QH01CA01

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Tschechische Republik

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

---

## 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:**

Bioveta a.s.

---

**Zulassungsdatum:**

8/06/2023

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/024/23-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/06/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

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.