

ACEGON 50 mcg/ml solution for injection

Autorizado

- Gonadorelin acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ACEGON 50 mcg/ml solution for injection
Acegon, 50µg/ml, Injekční roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas
Novillas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Microgramo(s)/Mililitro / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Vacas

-

Novillas

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH01CA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

República Checa

Disponible en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Syva S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

17/03/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/011/14-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/03/2014

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0158/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre República Checa Francia Grecia Hungría Irlanda
Italia Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Eslovaquia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-PUAR-acegon-50-mcg-ml--solution-for-injection-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000016875>