

# ACEGON 50 microgramos/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO

Autorizado

- Gonadorelin acetate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

ACEGON 50 mcg/ml solution for injection

ACEGON 50 microgramos/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO

---

### **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:**

España

---

**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:**

28/02/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Syva S.A.

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

2261 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

28/02/2011

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Published on: 17/03/2023

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Published on: 17/03/2023

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Published on: 17/03/2023

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

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/600000016862>