

Gonavet Veyx 50 µg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

Autorizado

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Product identification

Nombre del medicamento:

Gonavet Veyx 50 µg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses
Gonavet Veyx 50 µg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče in konje

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía subcutánea:****• Bovino**

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

• Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía intramuscular:**• Bovino**

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

• Caballos

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

• Porcino

- Meat and offal. 0 Día
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QH01CA01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Eslovenia

Available in:

Eslovenia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

30/04/2015

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

DC/V/0501/001

Fecha del cambio de estado de la autorización:

30/04/2015

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0158/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Estonia Francia Grecia
Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061323>