

ACEGON 50 micrograms/ml Solution for Injection for Cattle

Autorizado

- Gonadorelin acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ACEGON 50 mcg/ml solution for injection

ACEGON 50 micrograms/ml Solution for Injection for Cattle

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:

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

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:

19/07/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

VM 31592/4005

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/07/2011

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

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/600000097031>