

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

Autorizado

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Gonavet Veyx 50 µg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses
Gonavet Veyx 50 µg/ml stungulyf, lausn fyrir nautgripi, svín og hesta.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Porcino
Caballos

Vía de administración:

Vía subcutánea
Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

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 químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QH01CA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Islandia

Descripción del formato:

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:

Veyx Pharma GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

2/03/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Icelandic Medicines Agency

Número de autorización:

IS/2/15/004/01

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/03/2020

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Combined File of all Documents

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