

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

Volitatud

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Product identification

Ravimi nimetus:

Gonavet Veyx 50 µg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses
GONAVET VEYX 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS PORCINS ET CHEVAUX

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis
siga
hobune

Manustamisviis:

Subkutaanne
Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
52.40 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:**Subkutaanne:****• veis**

- piim. 0 hour
- liha ja söödavad koed. 0 day

• siga

- liha ja söödavad koed. 0 day

Intramuskulaarne:**• veis**

- piim. 0 hour
- liha ja söödavad koed. 0 day

• hobune

- piim. 0 day
- liha ja söödavad koed. 0 day

• siga

- liha ja söödavad koed. 0 day
-

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QH01CA01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Prantsusmaa

Available in:

Prantsusmaa

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

25/02/2015

Partii vabastamise tootmiskohad:

Veyx Pharma GmbH

Vastutav asutus:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Authorisation number:

FR/V/7967404 1/2015

Müügiloo staatuse muutmise kuupäev:

6/04/2020

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloomenetluse number:

DE/V/0158/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Tšehhi Eesti Prantsusmaa Kreeka Ungari
Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Poola Portugal
Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061317>