

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 µg/ml stungulyf, lausn fyrir nautgripi, svín og hesta.

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:

Withdrawal period by route of administration:

Subkutaanne:

-

veis

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

-

sig

- 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

-

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

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

QH01CA01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Island

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 müügiloa õiguslik alus:

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

Müügiloa hoidja:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

2/03/2015

Partii vabastamise tootmiskohad:

Veyx Pharma GmbH

Vastutav asutus:

Icelandic Medicines Agency

Authorisation number:

IS/2/15/004/01

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

2/03/2020

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloomenetluse number:

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/600000061315>