

Gonavet Veyx 50 micrograms/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Horses

Autorisé

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Gonavet Veyx 50 micrograms/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Horses

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
52.40 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 0 day

-

Cheval

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH01CA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Veyx Pharma GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/03/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 27569/4005

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/10/2020

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0158/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Estonie France Grèce Hongrie
Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne
Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.