

# Gonavet Veyx 50 µg/ml Solution injectable

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 µg/ml Oplossing voor injectie

Gonavet Veyx 50 µg/ml Solution injectable

Gonavet Veyx 50 µg/ml Injektionslösung

### 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:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**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:**

17/06/2015

---

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

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V474915

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/06/2015

---

**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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)