

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

Autorizzato

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Гонавет Вейкс 50 µg/ml инжекционен разтвор за говеда, свине и коне

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
52.40 microgrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Cavallo

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH01CA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Veyx Pharma GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/02/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2488

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/03/2020

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0158/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Estonia Francia Grecia
Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi
Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.