

File downloaded on 2026-05-04

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000061322>

# 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

---

### **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:**

Austria

---

**Disponibile in:**

Austria

---

**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:**

10/03/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

836076

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/03/2015

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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