

# ACEGON 50 mcg/ml solution for injection

Geautoriseerd

- Gonadorelin acetate

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

ACEGON 50 mcg/ml solution for injection

ACEGON 50 MICROGRAMMES/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Koeien

Pinken

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 microgram(s)/millilitre / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Koeien**

- 

**Pinken**

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QH01CA01

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Status toelating:**

Valid

**Authorised in:**

Frankrijk

**Available in:**

Frankrijk

**Package description:**Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

18/02/2011

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Laboratorios Syva S.A.

Laboratorios Syva S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Toelatingsnummer:**

FR/V/7526290 9/2011

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

26/09/2016

---

**Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0158/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Frankrijk Griekenland Hongarije Ierland  
Italië Luxemburg Nederland Polen Portugal Slowakije

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

eu-PUAR-acegon-50-mcg-ml--solution-for-injection-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000016876>