

Gonavet Veyx 50 µg/ml Oplossing voor injectie

Toegelaten

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Paard

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
52.40 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

-

Paard

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH01CA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Veyx Pharma GmbH

Handelsvergunningsdatum:

17/06/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V474915

Datum toelatingswijziging:

17/06/2015

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0158/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Tsjechië Estland Frankrijk Griekenland
Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland
Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

Downloaden

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

Downloaden