

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

Geautoriseerd

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Varken
Paard

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik
Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
52.40 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Ierland

Available in:

Ierland

Package description:

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:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

20/03/2015

Productielocaties partijvrijgifte:

Veyx Pharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Toelatingsnummer:

VPA10539/004/001

Wijzigingsdatum status toelating:

20/03/2015

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

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061341>