

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

Toegelaten

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Gonavet Veyx 50 µg/ml ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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

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:

Griekenland

Beschikbaar in:

Griekenland

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:

31/01/2016

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

68461/01-07-2020/K-0208001

Datum toelatingswijziging:

30/06/2020

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

Combined File of all Documents

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