

Gonavet Veyx 50 micrograms/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Horses

Autorisert

- Federelin acetate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Gonavet Veyx 50 micrograms/ml Solution for Injection for Cattle, Pigs and Horses

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
gris
hest

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk
Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

52.40 mikrogram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Melk. 0 time

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 0 time

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH01CA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:**Tilgjengelig i:****Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Veyx Pharma GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

31/03/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 27569/4005

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/10/2020

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0158/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR CZ EE FR EL HU IS Irland IT LV LT LU NL PL PT RO
SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.