

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

Autorisert

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Gonavet Veyx 50 µg/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:**

AT

---

**Tilgjengelig i:**

AT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

10/03/2015

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

836076

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

10/03/2015

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

Combined File of all Documents

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