

File downloaded on 2026-02-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000092779>

GONASYL

Dopuszczony

- Gonadorelin acetate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ГОНАЗИЛ

GONASYL

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
50.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QH01CA01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Bulgaria

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Syva S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

23/07/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratorios Syva S.A.

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-1815

Data zmiany statusu pozwolenia:

15/07/2012

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.