

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

Autorizado

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Gonavet Veyx 50 µg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Pferde

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

52.40 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Via intramuscular:

-

Cattle

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 0 dia

-

Horse

- Milk. 0 dia
- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH01CA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Veyx Pharma GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

18/02/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

402094.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

23/03/2020

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0158/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia República Checa Estónia França Grécia
Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.