

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

Autorizat

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

Gonavet Veyx 50 µg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens en paarden

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Porc

Cal

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

52.40 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrație subcutanată:

• **Bovine**

- Lapte. 0 hour
- Carne și organe. 0 day

• **Porc**

- Carne și organe. 0 day

Administrație intramusculară:

• **Bovine**

- Lapte. 0 hour
- Carne și organe. 0 day

• **Cal**

- Lapte. 0 day
- Carne și organe. 0 day

• **Porc**

- Carne și organe. 0 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH01CA01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Netherlands

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

20/04/2015

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Veyx Pharma GmbH

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 115231

Data modificării statusului autorizației:

8/02/2022

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0158/001

State membre interesate:

România

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061287>