

GONADOGEN 50 µg/mL, otopina za injekciju, za goveda (krave i junice)

Autorizat

- Gonadorelin acetate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

GONADOGEN 50 µg/mL, otopina za injekciju, za goveda (krave i junice)

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Bovine (vițea)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

50.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine (vacă)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

-

Bovine (vițea)

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH01CA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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:

Genera d.d.

Data autorizației de comercializare:

13/03/2020

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Syva S.A.

GENERA d.d.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/18-01/373

Data modificării statusului autorizației:

30/04/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000077498>