

# ACEGON 50 mcg/ml solution for injection

Oprávněný

- Gonadorelin acetate

## Product identification

### Názov lieku:

ACEGON 50 mcg/ml solution for injection  
Acegon 50 mcg/ml Solution injectable

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
50.00 microgram(s)/millilitre / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Injekčný roztok

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuskulárne použitie:**

- 

**Cattle (cow)**

- 

**Cattle (heifer)**

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QH01CA01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Luxembursko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

9/01/2014

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Syva S.A.U.

Laboratorios Syva S.A.U.

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Health

---

**Číslo registrácie:**

V 150/14/01/1860

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

9/01/2014

---

**Referenčný členský štát:**

Španielsko

---

**Číslo postupu:**

ES/V/0158/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Cyprus Česko Francúzsko Grécko Maďarsko Írsko

Taliansko Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko Slovensko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

eu-PUAR-acegon-50-mcg-ml--solution-for-injection-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000016886>