

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

Oprávněný

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Product identification

Názov lieku:

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

Gonavet Veyx

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

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

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

52.40 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

- **Cattle**

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day

Intramuskulárne použitie:

- **Cattle**

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

- **Horse**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- **Pig**

- Meat and offal. 0 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QH01CA01

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Nemecko

Available in:

Nemecko

Opis balenia:

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:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

18/02/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Veyx Pharma GmbH

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

402094.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/03/2020

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0158/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Česko Estónsko Francúzsko Grécko
Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko
Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061284>