

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

Auktoriserad

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

Product identification

Läkemedlets namn:

Gonavet Veyx 50 µg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses
Gonavet Veyx 50 µg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Pferde

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt
Svin
Häst

Administreringsväg:

Subkutan användning
Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
52.40 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan användning:**

-

Nöt

- Milk. 0 timme

- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 0 timme

- Meat and offal. 0 dygn

-

Häst

- Milk. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH01CA01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Tyskland

Available in:

Tyskland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

18/02/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

402094.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/03/2020

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Förfarandenummer:

DE/V/0158/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Tjeckien Estland Frankrike Grekland
Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna
Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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