

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

Godkänd

- Gonadorelin (6-D-phenylalanine) acetate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Svin

Häst

### Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

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

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:****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

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Estland

---

**Tillgänglig i:**

Estland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Veyx Pharma GmbH

---

**Godkännandedatum:**

10/03/2015

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Veyx Pharma GmbH

Veyx-Pharma B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkännandenummer:**

1897

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

10/03/2015

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Procedurnummer:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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.