

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 injekčný roztok pre hovädzí dobytok, ošípané a kone

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:

Slovakien

Available in:

Slovakien

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:

21/08/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Veyx Pharma GmbH

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/056/DC/15-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/08/2015

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

Gemensam fil för alla dokument

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/600000061302>