

SYNCROSTIM 500 IU LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET OVINS

Nicht
autorisiert

- Serum gonadotrophin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SYNCROSTIM 500 IU LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET OVINS

Syncrostim 500 IU, lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie voor runderen en schapen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Schaf

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
500.00 international unit(s) / 1.00 Flasche

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG03GA03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

CEVA Sante Animale B.V.

Zulassungsdatum:

7/12/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 106467

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/06/2023

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0217/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet