

SYNCRO-PART PMSG 500 UI BOVINS-OVINS-CAPRINS

Autorizado

- Serum gonadotrophin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SYNCRO-PART PMSG 500 UI BOVINS-OVINS-CAPRINS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Ovejas

Cabras

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Vacas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Sheep (ewe lamb)

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Ovejas

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Cabras

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG03GA03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

27/03/1984

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/0553430 8/1984

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/03/2009

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.