

PROLUSYN 50 microgramos/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO

Autorizado

- Gonadorelin acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PROLUSYN 50 microgramos/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
52.54 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

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

QH01CA01

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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Syn Vet-Pharma Ireland Limited

Fecha de autorización de comercialización:

22/05/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3894 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/12/2021

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0402/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Francia Alemania Hungría Italia Países Bajos Polonia Portugal

España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 7/02/2025

[Descargar](#)

Prospecto