

SINCROPART 30 mg

Autorizado

- Flugestone acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SINCROPART 30 mg

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía vaginal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.03 Gramo(s) / 1.00 Esponja

Forma farmacéutica:

Esponja medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía vaginal:

-

Ovino

- Meat and offal. no withdrawal period

Carne: 1 día (después de la retirada de la esponja)

- Milk. 0 Día

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

QG03D

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

Descripción del formato:

Bolsa con 25 esponjas

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Salud Animal S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

1/10/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1124 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/10/1996

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054968>