

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

No
autorizado

- Serum gonadotrophin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

SYNCROSTIM 500 ul liofilizat si solvent pentru solutie injectabila pentru bovine si ovine

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Frasco

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

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:

Anulado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Fecha de autorización de comercialización:

1/02/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

150415

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/06/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0217/001/DC

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.