

SYNCROSTIM 500 UI LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y OVINO

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 UI LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y OVINO

Principio activo:

Disponible 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:

España

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 Salud Animal S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

19/01/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2247 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/06/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0217/001

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