File downloaded on 2025-12-03

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000039223

# SYNCRO-PART PMSG 400 UI BOVINS-OVINS-CAPRINS



• Serum gonadotrophin

# Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

SYNCRO-PART PMSG 400 UI BOVINS-OVINS-CAPRINS

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

# **Espèces cibles:**

**Bovins** 

Mouton

Chèvre

#### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intramammaire

# Informations sur le produit

# Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 400.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

### Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

# Temps d'attente par voie d'administration:

#### **Voie intramusculaire:**

•

#### **Bovins**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

#### **Mouton**

- Viande et abats. 0 day

•

#### Chèvre

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

#### **Voie intramammaire:**

•

#### Mouton

- Lait. 0 day

# Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

**QG03GA03** 

#### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

#### Statut de l'autorisation:

Valide

#### Autorisé en:

France

# **Description des conditionnements:**

Boîte de 5 flacons de lyophilisat et de 1 flacon de 10 ml de solvant

Boîte de 25 flacons de lyophilisat et de 1 flacon de 50 ml de solvant Boîte de 50 flacons de lyophilisat et de 2 flacons de 50 ml de solvant

# Informations complémentaires

# Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

# Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

#### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

#### Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/03/1984

#### Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva Sante Animale

# **Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

#### Numéro de l'autorisation:

FR/V/2285585 5/1984

#### Date de modification du statut de l'autorisation:

27/03/2009

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

# **Documents**

Résumé des caractéristiques du produit	