

# PROLUSYN 50 MICROGRAMMES/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

Autorisé

- Gonadorelin acetate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

PROLUSYN 50 MICROGRAMMES/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
52.54 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

---

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

QH01CA01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

---

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

Syn Vet-Pharma Ireland Limited

---

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

27/04/2020

---

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

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/9442747 3/2020

---

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

27/04/2020

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0402/001

---

**États membres concernés:**

Belgique France Allemagne Hongrie Italie Pays-Bas Pologne Portugal  
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 7/02/2025

[Télécharger](#)

Notice du conditionnement et étiquetage