

Syncrostim 500 IU Lyophilisate and Solvent for Solution for Injection for Cattle and Sheep

Nije
odobreno

- Serum gonadotrophin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Syncrostim 500 IU Lyophilisate and Solvent for Solution for Injection for Cattle and Sheep

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
500.00 internacionalna jedinica / 1.00 Boca/Bočica

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za otopinu za injekciju

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QG03GA03

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Isteklo

Odobreno u:

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)
[Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Animal Health Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

2/02/2011

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Ceva Sante Animale

Nadležno tijelo:

The Veterinary Medicines Directorate

Broj odobrenja:

Vm 15052/4049

Datum promjene statusa odobrenja:

21/03/2024

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

FR/V/0217/001

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na
www.adrreports.eu/vet