

# SYNCRO-PART PMSG 500 UI BOVINS-OVINS-CAPRINS

Autorizzato

- Serum gonadotrophin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

SYNCRO-PART PMSG 500 UI BOVINS-OVINS-CAPRINS

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vacca)  
Ovino (agnella)  
Ovino (pecora)  
Capra (femmina adulta)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
500.00 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

•

**Bovini (vacca)**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Ovino (agnella)**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Ovino (pecora)**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

**Capra (femmina adulta)**

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QG03GA03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Sante Animale

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/03/1984

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Ceva Sante Animale

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/0553430 8/1984

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/03/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.