

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

Niet
gemachtigd

- Serum gonadotrophin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

500.00 international unit(s) / 1.00 Fles

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

-

Schaap

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG03GA03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Expired

Authorised in:

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

2/02/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Toelatingsnummer:

Vm 15052/4049

Wijzigingsdatum status toelating:

21/03/2024

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0217/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028524>