

SYNCRO-PART PMSG 500 UI BOVINS-OVINS-CAPRINS

Autorizado

- Serum gonadotrophin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

SYNCRO-PART PMSG 500 UI BOVINS-OVINS-CAPRINS

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em estónio inglês italiano letão finlandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano dinamarquês alemão estónio inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês islandês Norwegian

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

500.00 unidade(s) internacionais / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e solvente para solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

-

Sheep (ewe lamb)

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

-

Sheep (ewe)

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

-

Goat (adult female)

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QG03GA03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

27/03/1984

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/0553430 8/1984

Data da alteração do estado de autorização:

27/03/2009

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.