

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

Разрешен

- Cloprostenol sodium

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

Synchromate 250 microgram/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci și cai

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава

свиня

кобила

юница

нераждала свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

крава

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 2 day

•

кобила

- Meat and offal. 28 day

•

юница

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 0 day

•

нераждала свиня

- Meat and offal. 2 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG02AD90

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Alivira Animal Health Limited

Дата на разрешение за търговия:

18/10/2022

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bremer Pharma GmbH

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

220170

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/10/2025

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Процедурен номер:

ES/V/0411/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени
продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.