

Syncroprost, 0.250 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs and goats

Разрешен

- Cloprostenol

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Syncroprost, 0.250 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs and goats

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава

юница

кобила

женска свиня

коза

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

крава

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

юница

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

кобила

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

•

женска свиня

- Meat and offal. 1 day

•

коза

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 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](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [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](#)

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:

Ceva Sante Animale

Дата на разрешение за търговия:

3/08/2022

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetem SPA

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Кратка характеристика на продукта

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