

Synchromate 250

micrograms/ml solution for injection

Registrováno

- Cloprostenol sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (kráva)

Prase (prasnice)

Kůň (klisna)

Skot (jalovice)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot (kráva)

- Maso. 2 day

- Mléko. 0 day

-

Prase (prasnice)

- Maso. 2 day

-

Kůň (klisna)

- Maso. 28 day

-

Skot (jalovice)

- Maso. 2 day

- Mléko. 0 day

-

Pig (sow, nullipar)

- Maso. 2 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QG02AD90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rumunsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alivira Animal Health Limited

Datum registrace:

18/10/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bremer Pharma GmbH

Příslušný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

220170

Datum změny stavu registrace:

2/10/2025

Referenční členský stát:

Španelsko

Číslo procedury:

ES/V/0411/001

Dotčený členský stát:

Belgie Maďarsko Itálie Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.