

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

Registrováno

- Cloprostenol

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot (kráva)

Skot (jalovice)

Kůň (klisna)

Prase (prasnice)

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

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intramuskulární podání:

- 

##### **Skot (kráva)**

- Maso. 1 day

- Milk. 0 day

- 

##### **Skot (jalovice)**

- Maso. 1 day

- Milk. 0 day

- 

##### **Kůň (klisna)**

- Maso. 1 day

- Milk. 0 day

- 

##### **Prase (prasnice)**

- Maso. 1 day

- 

##### **Goat (adult female)**

- Maso. 1 day

- Milk. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**  
QG02AD90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Švédsko

---

**Popis balení:**

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:**

Ceva Sante Animale

---

**Datum registrace:**

17/07/2022

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Vetem SPA

---

**Příslušný orgán:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Registrační číslo:**

61562

**Datum změny stavu registrace:**

17/07/2022

**Referenční členský stát:**

Itálie

**Číslo procedury:**

IT/V/0147/001

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Maďarsko Irsko Lotyšsko Litva Lucembursko

Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Slovensko Španelsko Švédsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Souhrn údajů o přípravku

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