

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/600000093805>

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 S.p.A.

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

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.