

# Synchromate 250

## micrograms/ml solution for injection

Registrováno

- Cloprostenol sodium

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Synchromate 0,25 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini e cavalli  
Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

### 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:**

Itálie

---

**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:**

7/02/2023

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Bremer Pharma GmbH

---

**Příslušný orgán:**

Ministry Of Health

---

**Registrační číslo:**

105651

---

**Datum změny stavu registrace:**

7/02/2023

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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.

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.

eu-PUAR-synchromate-0.25mg-ml--solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-horses-en.pdf