

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

Zugelassen

- Cloprostenol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Syncroprost, 0.250 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs and goats
Syncroprost, 0,250 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, hest, gris og geit

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kuh
Färs
Stute
Schwein, weiblich
Ziege, weiblich

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Färse

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Stute

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Ziege, weiblich

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
 - Milch. 0 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG02AD90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Norwegen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

15/07/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetem S.p.A.

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

20-13808

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/07/2022

Referenzmitgliedstaat:

Italien

Verfahrensnummer:

IT/V/0147/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Dänemark Estland
Finnland Frankreich Deutschland Ungarn Irland Lettland Litauen Luxemburg
Niederlande Norwegen Polen Portugal Slowakei Spanien Schweden

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.