

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

Zugelassen

- Cloprostenol sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

Synchromate 0,25mg/ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, świń i koni

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh

Sau

Stute

Färse

Sau, nicht gebärend

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Sau

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Stute

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Färse

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Sau, nicht gebärend

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
-

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

QG02AD90

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

Alivira Animal Health Limited

Zulassungsdatum:

14/12/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bremer Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

3219

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/12/2022

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0411/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Ungarn Italien Niederlande Polen Portugal Rumaenien

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.

Etikettierung

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