

SYNCRO-PART 30 MG

Εξουσιοδοτημένο

- Flugestone acetate

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

SYNCRO-PART 30 MG

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Προβατίνα

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Οδός χορήγησης:

Κολπική χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 Σπόγγος

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Σπόγγος φαρμακούχος

Withdrawal period by route of administration:

Κολπική χρήση:

- Προβατίνα

- Meat and offal. 5 Ημέρα 5 jours après le retrait des éponges

- Γάλα. 0 Ημέρα Zéro jour, y compris pendant la pose de l'éponge

• **Sheep (ewe lamb)**

- Γάλα. 0 Ημέρα Zéro jour, y compris pendant la pose de l'éponge

- Meat and offal. 5 Ημέρα 5 jours après le retrait des éponges

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QG03D

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
Ceva Sante Animale

Αρμόδια αρχή:
French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός άδειας:
FR/V/7963807 6/1984

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:
20/04/2009

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039221>