

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

Autorizado

- Cloprostenol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Syncroprost, 0.250 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs and goats
Syncroprost 0,250 mg/ml injektioneste, liuos

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas
Novillas
Yeguas
Cerdas
Cabras

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
0.25 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Vacas

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. 0 Día

-

Novillas

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. 0 Día

-

Yeguas

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. 0 Día

-

Cerdas

- Meat and offal. 1 Día

-

Cabras

- Meat and offal. 1 Día
 - Milk. 0 Día
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QG02AD90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Finlandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

19/06/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetem SPA

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

38686

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/06/2022

Estado miembro de referencia:

Italia

Número de procedimiento:

IT/V/0147/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Estonia Finlandia
Francia Alemania Hungría Irlanda Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos
Noruega Polonia Portugal Eslovaquia España Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.