

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

Volitatud

- Cloprostenol sodium

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

Synchromate 250 microgramme/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci și cai

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis (lehm)

sigä (emis)

hobune (mära)

veis (lehmmullikas)

sigä (nooremis)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis (lehm)

- liha ja söödavad koed. 2 day

- piim. 0 day

-

sigas (emis)

- liha ja söödavad koed. 2 day

-

hobune (mära)

- liha ja söödavad koed. 28 day

-

veis (lehmullikas)

- liha ja söödavad koed. 2 day

- piim. 0 day

-

sigas (nooremis)

- liha ja söödavad koed. 2 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QG02AD90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Rumeenia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Alivira Animal Health Limited

Müügiloa kuupäev:

18/10/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Bremer Pharma GmbH

Vastutav asutus:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Müügiloa number:

220170

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

2/10/2025

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloamenetluse number:

ES/V/0411/001

Asjaomased liikmesriigid:

Belgia Ungari Itaalia Holland Poola Portugal Rumeenia

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.