

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

Volitatud

- Cloprostenol

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis (lehm)

veis (lehmmullikas)

hobune (mära)

sig (emane)

kits (täiskasvanud emane)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English
0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

•

veis (lehm)

- liha ja söödavad koed. 1 day

- Milk. 0 day

•

veis (lehmmullikas)

- liha ja söödavad koed. 1 day

- Milk. 0 day

•

hobune (mära)

- liha ja söödavad koed. 1 day

- Milk. 0 day

•

sig (emane)

- liha ja söödavad koed. 1 day

•

kits (täiskasvanud emane)

- liha ja söödavad koed. 1 day

- Milk. 0 day

**Veterinaarravimite anatomsil-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni
(ATCvet) kood:**

QG02AD90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Rootsi

Pakendi kirjeldus:

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:

Ceva Sante Animale

Müügiloa kuupäev:

17/07/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Vetem S.p.A.

Vastutav asutus:

Swedish Medical Products Agency

Müügiloa number:

61562

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

17/07/2022

Viiteliikmesriik:

Itaalia

Müügiloamenetluse number:

IT/V/0147/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Tšehhi Taani Eesti Soome Prantsusmaa Saksamaa
Ungari Iirimaa Läti Leedu Luksemburg Holland Norra Poola Portugal
Slovakkia Hispaania Rootsi

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.

Pakendi infoleht

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

Pakendi märgistus

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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