

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

Volitatud

- Cloprostenol

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis (lehm)
veis (lehmmullikas)
hobune (mära)
siga (emane)
kits (täiskasvanud emane)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:

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

• **sigane (emane)**

- liha ja söödavad koed. 1 day

• **kits (täiskasvanud emane)**

- liha ja söödavad koed. 1 day

- Milk. 0 day

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QG02AD90

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Iirimaa

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)
Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

16/12/2022

Partii vabastamise tootmiskohad:

Vetem S.p.A.

Vastutav asutus:

Health Products Regulatory Authority

Authorisation number:

VPA10815/065/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

16/12/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093789>