

Synchromate 0,25 mg/ml

Odobreno

- Cloprostenol sodium

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Synchromate 0,25 mg/ml

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
0.26 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Supkutano:**

-

Cattle

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 0 day

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 2 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QG02AD90

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u [njemački](#)
Dostupan samo u [njemački](#)
Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Bremer Pharma GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

10/09/2003

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Karizoo S.A.

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

3100446.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

10/09/2003

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.