

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

Viðurkennt

- Cloprostenol

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Syncroprost, 0.250 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs and goats
Syncroprost 0.250 mg/ml инъекционен разтвор за говеда, коне, свине и кози

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir (kýr)
Nautgripir (ung kýr)
Hestur (meri)
Svín (kvendýr)
Geit (huðna)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir (kýr)

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Nautgripir (ung kýr)

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Hestur (meri)

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

-

Svín (kvendýr)

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Geit (huðna)

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QG02AD90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

Dagsetning markaðsleyfis:

28/04/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetem SPA

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-3120

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/04/2022

Umsjónarland (RMS):

Ítalía

Ferilsnúmer:

IT/V/0147/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Tékkland Danmörk Eistland Finnland Frakkland
Þýskaland Ungverjaland Írland Lettland Litáen Lúxemborg Holland Noregur
Pólland Portúgal Slóvakía Spánn Svíþjóð

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093785>