

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

Autorizzato

- Cloprostenol

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Syncroprost, 0.250 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs and goats
Syncroprost 250 Mikrogramm/ml Injektionslösung für Tiere

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)
Bovini (manza)
Cavallo (cavalla)
Suino (scrofa)
Capra (femmina adulta)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.25 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 giorno

-

Bovini (manza)

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 giorno

-

Cavallo (cavalla)

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 giorno

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 1 giorno

-

Capra (femmina adulta)

- carni e frattaglie. 1 giorno
 - latte. 0 giorno
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG02AD90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/05/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetem S.p.A.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

V7003685.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/05/2022

Stato membro di riferimento:

Italia

Numero di procedura:

IT/V/0147/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Francia Germania Ungheria Irlanda Lettonia Lituania Lussemburgo
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Slovacchia Spagna Svezia

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.