

Synchromate 0,25 mg/ml

Registruotas

- Cloprostenol sodium

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Synchromate 0,25 mg/ml

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.26 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti po oda:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 0 d.

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.
- Pienas. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QG02AD90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Bremer Pharma GmbH

Rinkodaros leidimo data:

10/09/2003

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Karizoo S.A.

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos numeris:

3100446.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/09/2003

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.