

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

Toegelaten

- Cloprostenol

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Syncroprost, 0.250 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs and goats
Syncroprost, 250 mikrogramu/ml, injekcinis tirpalas

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien
Pinken
Merries
Vrouwelijke varkens
Geiten

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Koeien

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

Pinken

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

Merries

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

Vrouwelijke varkens

- Meat and offal. 1 day

-

Geiten

- Meat and offal. 1 day
 - Milk. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QG02AD90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Litouwen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Handelsvergunningsdatum:

17/07/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetem S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

17/07/2022

Rapporterende lidstaat:

Italië

Procedurenummer:

IT/V/0147/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk
Duitsland Hongarije Ierland Letland Litouwen Luxemburg Nederland
Noorwegen Polen Portugal Slowakije Spanje Zweden

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.