

SYNCRO-PART 30 MG

Dopuszczony

- Flugestone acetate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

SYNCRO-PART 30 MG

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w estoński angielski włoski łotewski fiński Norwegian

Droga podania:

Podanie dopochwowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
30.00 milligram(s) / 1.00 Gąbka

Postać farmaceutyczna:

Gąbka lecznicza

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie dopochwowe:**

-

Sheep (ewe)

- Meat and offal. 5 day 5 jours après le retrait des éponges
- Milk. 0 day Zéro jour, y compris pendant la pose de l'éponge

-

Sheep (ewe lamb)

- Meat and offal. 5 day 5 jours après le retrait des éponges
- Milk. 0 day Zéro jour, y compris pendant la pose de l'éponge

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):QG03D

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w francuski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Sante Animale

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

20/04/1984

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Ceva Sante Animale

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/7963807 6/1984

Data zmiany statusu pozwolenia:

20/04/2009

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.