

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

Godkänd

- Cloprostenol sodium

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

Synchromate 250 microgram/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci și cai

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (ko)

Svin (sugga)

Häst (sto)

Nöt (kviga)

Svin (gylta)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt (ko)

- Meat and offal. 2 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Svin (sugga)

- Meat and offal. 2 dygn

-

Häst (sto)

- Meat and offal. 28 dygn

-

Nöt (kviga)

- Meat and offal. 2 dygn
- Milk. 0 dygn

-

Svin (gylta)

- Meat and offal. 2 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QG02AD90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Alivira Animal Health Limited

Godkännandedatum:

18/10/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Bremer Pharma GmbH

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

220170

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/10/2025

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0411/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Ungern Italien Nederländerna Polen Portugal Rumänien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.