

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

Auktoriserad

- Cloprostenol

Product identification

Läkemedlets namn:

Syncroprost, 0.250 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs and goats
Syncroprost 0,250 mg/ml injektionsvätske, opløsning

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt (ko)

Nöt (kviga)

Häst (sto)

Svin (sogris)

Finns tillgänglig endast på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på English
0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

•

Nöt (ko)

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

•

Nöt (kvinga)

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

•

Häst (sto)

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

•

Svin (sogris)

- Meat and offal. 1 dygn

•

Goat (adult female)

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QG02AD90

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Danmark

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

3/08/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetem S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

65546

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/08/2022

Referensmedlemsstat:

Italien

Förfarandenummer:

IT/V/0147/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Tjeckien Danmark Estland Finland Frankrike
Tyskland Ungern Irland Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Norge
Polen Portugal Slovakien Spanien Sverige

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093801>