

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

Godkänd

- Cloprostenol

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Syncroprost, 0.250 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs and goats
Syncroprost, 0,250 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, hest, gris og geit

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (ko)

Nöt (kviga)

Häst (sto)

Svin (sogris)

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt (ko)

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

-

Nöt (kviga)

- 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

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Norge

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

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale

Godkännandedatum:

15/07/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Vetem SPA

Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkännandenummer:

20-13808

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/07/2022

Referensmedlemsstat:

Italien

Procedurnummer:

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

Dokumenter

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.

Bipacksedel

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