

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (ko)

Nöt (kvinga)

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:

Litauen

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:

17/07/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetem S.p.A.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/09/2025

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.