

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 šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem, cūkām un kazām

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 (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

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Lettland

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:

26/05/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetem SPA

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/DCP/22/0016

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/05/2022

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093794>