

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

Zugelassen

- Cloprostenol

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Syncroprost, 0.250 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs and goats  
Syncroprost, 0,250 mg/ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, koni, świń i kóz

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Kuh  
Färsen  
Stute  
Schwein, weiblich  
Ziege, weiblich

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

#### **Kuh**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

#### **Färse**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

#### **Stute**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

#### **Schwein, weiblich**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

#### **Ziege, weiblich**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
  - Milch. 0 Tag
-

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QG02AD90

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

---

**Zulassungsdatum:**

13/07/2022

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetem SPA

---

**Zuständige Behörde:**

**Zulassungsnummer:**

3198

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/07/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Italien

---

**Verfahrensnummer:**

IT/V/0147/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Dänemark Estland  
Finnland Frankreich Deutschland Ungarn Irland Lettland Litauen Luxemburg  
Niederlande Norwegen Polen Portugal Slowakei Spanien Schweden

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.