

# 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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Kuh

Färse

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

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Litauen

---

**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 Sante Animale

---

**Zulassungsdatum:**

17/07/2022

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetem S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/09/2025

---

**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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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