

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

Autorizado

- Cloprostenol

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

Syncroprost 0,250 mg/ml solution injectable pour bovins, chevaux, porcins et chèvres

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

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Vacas

Novillas

Yeguas

Cerdas

Cabras

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
0.25 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía intramuscular:**

• **Vacas**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

• **Novillas**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

• **Yeguas**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

• **Cerdas**

- Meat and offal. 1 Día

• **Cabras**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QG02AD90

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Luxemburgo

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

10/02/2023

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Vetem S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Número de autorización:**

V 915/09/02/2023

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

10/02/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Italia

---

**Número de procedimiento:**

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Estonia Finlandia  
Francia Alemania Hungría Irlanda Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos  
Noruega Polonia Portugal Eslovaquia España Suecia

---

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

## Documents

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093793>