

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

Autorisé

- Cloprostenol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Syncroprost, 0.250 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs and goats
Syncroprost, 0,250 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, cavalli, suini e capre

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache)
Bovin (génisse)
Cheval (jument)
Porc (femelle)
Chèvre (femelle adulte)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
0.25 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovin (vache)

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

-

Bovin (génisse)

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

-

Cheval (jument)

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day

-

Porc (femelle)

- Viande et abats. 1 day

-

Chèvre (femelle adulte)

- Viande et abats. 1 day
 - Lait. 0 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QG02AD90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/05/2022

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetem SPA

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/05/2022

État membre de référence:

Italie

Numéro de procédure:

IT/V/0147/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Danemark Estonie Finlande France
Allemagne Hongrie Irlande Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège
Pologne Portugal Slovaquie Espagne Suède

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.