

# 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](#)

---

## 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

---

**Etat 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](http://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.