

# 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

### 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:**

Allemagne

---

**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 Tiergesundheit GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

14/05/2022

---

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

Vetem S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

V7003685.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

14/05/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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