

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

Autorizzato

- Cloprostenol

Product identification

Denominazione del medicinale:

Syncroprost, 0.250 mg/ml solution for injection for cattle, horses, pigs and goats
Syncroprost, 0,250 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, hest, gris og geit

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)
Bovini (manza)
Cavallo (cavalla)
Suino (scrofa)
Capra (femmina adulta)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.25 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

•

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

•

Bovini (manza)

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

•

Cavallo (cavalla)

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

•

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

Capra (femmina adulta)

- carni e frattaglie. 1 giorno

- latte. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG02AD90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Norvegia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

15/07/2022

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Vetem SPA

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

20-13808

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/07/2022

Stato membro di riferimento:

Italia

Numero di procedura:

IT/V/0147/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Francia Germania Ungheria Irlanda Lettonia Lituania Lussemburgo
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Slovacchia Spagna Svezia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093803>