

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

Autorizzato

- Cloprostenol

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vacca)

Bovini (manza)

Cavallo (cavalla)

Suino (scrofa)

Capra (femmina adulta)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English  
0.25 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**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

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Norvegia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

15/07/2022

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vetem S.p.A.

---

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

## Documenti

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.