

# 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:**

Lussemburgo

---

**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:**

10/02/2023

---

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

Vetem S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Numero di autorizzazione:**

V 915/09/02/2023

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

10/02/2023

---

**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

Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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