

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

Autorisert

- Cloprostenol

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

ku  
kvige  
hoppe  
hunngris  
voksen hunngeist

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
0.25 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

•

**ku**

- Slakt. 1 dag
- Milk. 0 dag

•

**kvige**

- Slakt. 1 dag
- Milk. 0 dag

•

**hoppe**

- Slakt. 1 dag
- Milk. 0 dag

•

**hunngris**

- Slakt. 1 dag

•

**voksen hunngeit**

- Slakt. 1 dag
  - Milk. 0 dag
- 

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater  
(ATCvet):**

QG02AD90

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

SE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Ceva Sante Animale

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

17/07/2022

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Vetem S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

61562

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

17/07/2022

---

**Referanse medlemsstat:**

IT

---

**Prosedyrenummer:**

IT/V/0147/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG CZ DK EE FI FR DE HU Irland LV LT LU NL NO PL PT SI  
ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

## Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.