

SynVet-50; 50 mg solution for injection for horses

Autorizovaný

- SODIUM HYALURONATE

Product identification

Název léčivého přípravku:

SynVet-50; 50 mg solution for injection for horses
SynVet-50

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kůň

Způsob podání:

Intraartikulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intraartikulární podání:**• Kůň**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QM09AX01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Německo

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Equi Pharma Limited

Marketing authorisation date:

17/06/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Croma-Pharma GmbH

Odpoř�dný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

402028.00.00

Datum změny stavu registrace:

24/03/2020

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0580/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Dánsko Francie Německo Nizozemsko Norsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046711>