

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

Autorizado

- Cloprostenol sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

Synchromate 250 micrograme/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci și cai

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Cerdas adultas

Yeguas

Novillas

Cerdas nulíparas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.26 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Vacas

- Meat and offal. 2 Día
- Milk. 0 Día

-

Cerdas adultas

- Meat and offal. 2 Día

-

Yeguas

- Meat and offal. 28 Día

-

Novillas

- Meat and offal. 2 Día
- Milk. 0 Día

-

Cerdas nulíparas

- Meat and offal. 2 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG02AD90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alivira Animal Health Limited

Fecha de autorización de comercialización:

18/10/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bremer Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

220170

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/10/2025

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0411/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Hungría Italia Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.