

SynVet-50; 50 mg solution for injection for horses

Autorizado

- SODIUM HYALURONATE

Product identification

Nombre del medicamento:

SynVet-50; 50 mg solution for injection for horses
Synvet 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía intraarticular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intraarticular:**• Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QM09AX01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Noruega

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Equi Pharma Limited

Marketing authorisation date:

16/04/2014

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Croma-Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

13-9459

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/10/2020

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0580/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Francia Alemania Países Bajos Noruega Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046714>