

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

Autorisé

- Cloprostenol sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Synchromate 250 microgramas/ml solução injetável

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache)

Porc (truite)

Cheval (jument)

Bovin (génisse)

Porc (truite, nullipare)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.26 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovin (vache)

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 0 day

•

Porc (truie)

- Viande et abats. 2 day

•

Cheval (jument)

- Viande et abats. 28 day

•

Bovin (génisse)

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 0 day

•

Porc (truie, nullipare)

- Viande et abats. 2 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QG02AD90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alivira Animal Health Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/09/2022

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bremer Pharma GmbH

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

1532/01/22DFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/10/2025

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0411/001

États membres concernés:

Belgique Hongrie Italie Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-PUAR-synchromate-0.25mg-ml--solution-for-injection-for-cattle--pigs-and-horses-en.pdf