

# 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 (truie)

Cheval (jument)

Bovin (génisse)

Porc (truie, 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](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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