

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

Autorizzato

- Cloprostenol sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Suino (scrofa)

Cavallo (cavalla)

Bovini (manza)

Suino (scrofa, nullipara)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.26 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Bovini (vacca)

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 0 giorno

•

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

Cavallo (cavalla)

- carni e frattaglie. 28 giorno

•

Bovini (manza)

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 0 giorno

•

Suino (scrofa, nullipara)

- carni e frattaglie. 2 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG02AD90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alivira Animal Health Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/10/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bremer Pharma GmbH

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

220170

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/10/2025

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0411/001

Stati membri interessati:

Belgio Ungheria Italia Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.