

# 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](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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](http://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.