

# Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

Autorizzato

- Cloprostenol sodium

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Synchromate 250 micrograms/ml solution for injection

Synchromate 0,25mg/ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, świń i koni

### 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:**

Polonia

---

**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:**

14/12/2022

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Bremer Pharma GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

3219

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

14/12/2022

---

**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.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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