

# SynVet-50; 50 mg solution for injection for horses

Geautoriseerd

- SODIUM HYALURONATE

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

SynVet-50; 50 mg solution for injection for horses  
SynVet-50

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Paard

---

**Toedieningsweg:**

Intra-articulair gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Sduit

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intra-articulair gebruik:****• Paard**

- Meat and offal. 0 day
  - Milk. 0 hour
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QM09AX01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**Valid

---

**Authorised in:**Duitsland

---

**Package description:**Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**Equi Pharma Limited

---

**Marketing authorisation date:**17/06/2014

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Croma-Pharma GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Toelatingsnummer:**

402028.00.00

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

24/03/2020

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0580/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Denemarken Frankrijk Duitsland Nederland Noorwegen

Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046711>