

Synvet 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Autorisert

- SODIUM HYALURONATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SynVet-50; 50 mg solution for injection for horses

Synvet 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

Administrasjonsvei:

Intraartikulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intraartikulær bruk:**

-

hest

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM09AX01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Equi Pharma Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/04/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

CROMA-PHARMA GmbH

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

13-9459

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/10/2020

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0580/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DK FR DE NL NO SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

norsk (PDF)

Publisert på: 1/04/2025

[Nedlasting](#)

Pakningsvedlegg