

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

Autorizado

- SODIUM HYALURONATE

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

SynVet-50; 50 mg solution for injection for horses

SYNVET SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via intra-articular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intra-articular:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 0 dia
  - Milk. 0 hora
- 

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM09AX01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Equi Pharma Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

24/06/2014

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

CROMA-PHARMA GmbH

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/9522194 6/2014

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

16/10/2019

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0580/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Dinamarca França Alemanha Países Baixos Noruega Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.