

# Synchromate 0,25 mg/ml

Autorizat

- Cloprostenol sodium

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Synchromate 0,25 mg/ml

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Porc

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.26 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare subcutanată:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 0 zi

**Administrare intramusculară:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 2 zi

- Lapte. 0 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 2 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QG02AD90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Bremer Pharma GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

10/09/2003

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

3100446.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

10/09/2003

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.