

Hyaluronan 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Разрешен

- SODIUM HYALURONATE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Hyaluronan 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

куче

кон

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Вътреочно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Интравенозно приложение:**

-

кон

- All relevant tissues. no withdrawal period

Product not approved for use in horses whose tissues or milk are intended for human consumption.

Подкожно приложение:

-

кон

- All relevant tissues. no withdrawal period

Product not approved for use in horses whose tissues or milk are intended for human consumption.

Вътреочно приложение:

-

кон

- All relevant tissues. no withdrawal period

Product not approved for use in horses whose tissues or milk are intended for human consumption.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QM09AX01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Poland

Описание на опаковката:

Налично само в Полски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Дата на разрешение за търговия:

30/01/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

2618

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/01/2017

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.