

# Halevox 10 mg/ml roztwór do wstrzykiwań

Разрешен

- SODIUM HYALURONATE

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Halevox 10 mg/ml roztwór do wstrzykiwań

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

кон  
куче  
котка

---

**Начин на приложение:**

Подкожно приложение  
Интравенозно 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:****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.

**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.

---

**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

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:**

Biovico Sp. z o.o.

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

16/12/2022

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

### **Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

3221

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

16/12/2022

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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

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.