

HY-50 Vet. 17 mg/ml, solution for injection

Registrováno

- SODIUM HYALURONATE

Identifikace přípravku

Název léčiva:

HY-50 Vet. 17 mg/ml, solution for injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň

Cesta podání:

Intravenózní podání

Intraartikulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

17.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intravenózní podání:**

-

Kůň

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM09AX01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dechra Regulatory B.V.

Datum registrace:

21/07/1999

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Eurovet Animal Health B.V.
Dales Pharmaceuticals Limited

Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

30718

Datum změny stavu registrace:

21/07/1999

Referenční členský stát:

Švédsko

Číslo procedury:

SE/V/0106/001

Dotčený členský stát:

Belgie Dánsko Německo Španělsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.