

# BONHAREN Intravenous, 10mg/ml, Injekční roztok

Registrováno

- SODIUM HYALURONATE

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

BONHAREN Intravenous, 10mg/ml, Injekční roztok

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Kůň

Kočka

Pes

### Cesta podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Oční podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

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

- 

**Kůň**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

**Subkutánní podání:**

- 

**Kůň**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

**Oční podání:**

- 

**Kůň**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

---

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

QM09AX01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Česko

---

**Dostupné v:**

Česko

---

**Popis balení:**

sklo lahvička 5 x 6.0 ml

sklo lahvička 6 x 6.0 ml

sklo lahvička 3 x 6.0 ml

sklo lahvička 6 x 2.0 ml

sklo lahvička 3 x 2.0 ml

---

## 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](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Contipro a.s.

---

**Datum registrace:**

8/08/2000

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Contipro a.s.

---

**Příslušný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registrační číslo:**

96/045/00-C

---

**Datum změny stavu registrace:**

2/10/2008

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu