

Hyaluronan 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autoriseret

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Product identification

Lægemidlets navn:

Hyaluronan 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dyrearter:

Kat

Hund

Hest

Administrationsvej:

Intraokulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intraokulær anvendelse:****• Kat**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

• Hund

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

• Hest**Intravenøs anvendelse:****• Kat**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

• Hund

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

• Hest**Subkutan anvendelse:****• Kat**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

• Hund

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

• Hest

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QM09AX01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Poland

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

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

Marketing authorisation date:

30/01/2017

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

2618

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/01/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000058803>