

HY-50 Vet 17mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Zugelassen

- SODIUM HYALURONATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

HY-50 Vet 17mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intraartikuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

17.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intravenöse Anwendung:**

-

Pferd

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

intraartikuläre Anwendung:

-

Pferd

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QM09AX01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Norwegen

Verfügbar in:Norwegen

Packungsbeschreibung:Verfügbar nur in NorwegianVerfügbar nur in Norwegian

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Dechra Regulatory B.V.

Zulassungsdatum:

3/07/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

99-4632

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/02/2007

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.