

File downloaded on 2026-04-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000060087>

BONHAREN Intravenous, 10mg/ml, Injekční roztok

Zugelassen

- SODIUM HYALURONATE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BONHAREN Intravenous, 10mg/ml, Injekční roztok

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Katze

Hund

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Anwendung am Auge

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

subkutane Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

Anwendung am Auge:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

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

QM09AX01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Verfügbar in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Contipro a.s.

Zulassungsdatum:

8/08/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Contipro a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/045/00-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/10/2008

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.

Etikettierung

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