

HYALURONAN BIOVETA 10 mg/ml injekčný roztok

Εγκεκριμένο

- SODIUM HYALURONATE

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

HYALURONAN BIOVETA 10 mg/ml injekčný roztok

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Υποεπιπεφυκτική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Άλογο

- Γάλα. 0 Ημέρα
Zero days
- Meat and offal. 0 Ημέρα
Zero days

-

Σκύλος

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα
Not applicable

-

Γάτα

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα
Not applicable

Υποδόρια χρήση:

-

Άλογο

- Γάλα. 0 Ημέρα
Zero days
- Meat and offal. 0 Ημέρα
Zero days

-

Σκύλος

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα
Not applicable

-

Γάτα

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα
Not applicable

Υποεπιπεφυκωτική χρήση:

•

Άλογο

- Γάλα. 0 Ημέρα Zero days
- Meat and offal. 0 Ημέρα Zero days

•

Σκύλος

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα Not applicable

•

Γάτα

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα Not applicable

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QM09AX01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβάκικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vetservis s.r.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

7/01/2014

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bioveta a.s.

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

96/072/13-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

12/04/2023

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.