

# Hyonate 10 mg/ml solution injectable pour chevaux

Autorizado

- SODIUM HYALURONATE

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Hyonate 10 mg/ml solution injectable pour chevaux

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía intraarticular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intravenosa:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. no withdrawal period

**Vía intraarticular:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. no withdrawal period

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QM09AX01

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Estado de la autorización:**

Autorizado

**Autorizado en:**

Luxemburgo

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

6/11/1995

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número de autorización:**

V 344/96/07/0498

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

22/01/2013

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.