

HY-50 Vet 17mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Autorisé

- SODIUM HYALURONATE

Identification du produit

Dénomination du médicament:

HY-50 Vet 17mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intraarticulaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

17.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intraveineuse:**

-

Cheval

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Voie intraarticulaire:

-

Cheval

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM09AX01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Norvège

Disponible en:

Norvège

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Norwegian](#)

Disponible uniquement en [Norwegian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Regulatory B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/07/2001

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

99-4632

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/02/2007

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.