

# Halevox 10 mg/ml roztwór do wstrzykiwań

Autorisé

- SODIUM HYALURONATE

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Halevox 10 mg/ml roztwór do wstrzykiwań

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Cheval

Chien

Chat

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie sous-cutanée:**

- 

**Cheval**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Product not approved for use in horses whose tissues or milk are intended for human consumption.

**Voie intraveineuse:**

- 

**Cheval**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Product not approved for use in horses whose tissues or milk are intended for human consumption.

---

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

QM09AX01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Disponible en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Polish

Disponible uniquement en Polish

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Biovico Sp. z o.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

16/12/2022

---

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

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

3221

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/12/2022

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

## Notice

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

## Etiquetage

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