

Halevox 10 mg/ml roztwór do wstrzykiwań

Engedélyezett

- SODIUM HYALURONATE

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Halevox 10 mg/ml roztwór do wstrzykiwań

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

ló

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

kutya

-

macska

Subcutan alkalmazás:

-

ló

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

-

kutya

-

macska

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QM09AX01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Poland

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Biovico Sp. z o.o.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/12/2022

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Felelős hatóság:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Engedély száma:

3221

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/12/2022

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983722>