

hyalovet 20mg

Heimilað

- SODIUM HYALURONATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

hyalovet 20mg

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Hestur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í lið

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

20.00 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

Til notkunar í lið:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM09AX01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Dagsetning markaðsleyfis:

27/12/1990

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fidia Farmaceutici S.p.A.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

9905.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/02/2006

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.