

HALIEN 17 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli

Heimilað

- SODIUM HYALURONATE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

HALIEN 17 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í lið

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

17.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í bláæð:**

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í lið:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QM09AX01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Acme S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

28/05/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Acme Drugs S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

104390

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/07/2018

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.