

# BONHAREN Intravenous, 10mg/ml, Injekční roztok

Autorizzato

- SODIUM HYALURONATE

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

BONHAREN Intravenous, 10mg/ml, Injekční roztok

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cavallo

Gatto

Cane

---

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso oftalmico

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso endovenoso:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

**Uso oftalmico:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM09AX01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Repubblica Ceca

---

**Disponibile in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Contipro a.s.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

8/08/2000

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Contipro a.s.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/045/00-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/10/2008

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.