

Hyaluronan 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Atļautas

- SODIUM HYALURONATE

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Hyaluronan 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Kaķis

Suns

Zirgs

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

intraokulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intravenozai lietošanai:**

-

Zirgs

- Visi attiecīgie audi. no withdrawal period

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

subkutānai lietošanai:

-

Zirgs

- Visi attiecīgie audi. no withdrawal period

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

intraokulārai lietošanai:

-

Zirgs

- Visi attiecīgie audi. no withdrawal period

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

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QM09AX01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Poland

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Polish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Tirdzniecības atļaujas datums:

30/01/2017

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Bioveta a.s.

Atbildīgā iestāde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Atļaujas numurs:

2618

Atļaujas statusa maiņas datums:

30/01/2017

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.