

HYALURONAN BIOVETA, 10mg/ml, Injekční roztok

Autorisert

- SODIUM HYALURONATE

Product identification

Legemidlets navn:

HYALURONAN BIOVETA, 10mg/ml, Injekční roztok

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hest

hund

katt

Administrering:

Intravenøs bruk

Okulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intravenøs bruk:**

- **hest**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- **hund**

- **katt**

Okulær bruk:

- **hest**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

- **hund**

- **katt**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM09AX01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

CZ

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Czech

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

6/03/2012

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Godkjenningsnummer:

96/034/12-C

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

6/03/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062550>