

# Hyaluronan 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorisert

- SODIUM HYALURONATE

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Hyaluronan 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

katt  
hund  
hest

---

**Administrasjonsvei:**

Intravenøs bruk  
Subkutan bruk  
Intraokulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
10.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intravenøs bruk:**

- 

**hest**

- Alt relevant vev. no withdrawal period

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

**Subkutan bruk:**

- 

**hest**

- Alt relevant vev. no withdrawal period

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

**Intraokulær bruk:**

- 

**hest**

- Alt relevant vev. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QM09AX01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

PL

---

**Tilgjengelig i:**

PL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Polsk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

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

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

30/01/2017

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

2618

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

30/01/2017

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Package Leaflet

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

### Labelling

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

### Summary of Product Characteristics

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