

HYALURONAN BIOVETA 10 mg/ml injekčný roztok

Dopuszczony

- SODIUM HYALURONATE

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

HYALURONAN BIOVETA 10 mg/ml injekčný roztok

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

Podanie podspojówkowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie dożylne:

-

Horse

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Dog

- Not applicable. 0 day Not applicable

-

Cat

- Not applicable. 0 day Not applicable

Podanie podskórne:

-

Horse

- Milk. 0 day Zero days
- Meat and offal. 0 day Zero days

-

Dog

- Not applicable. 0 day Not applicable

•

Cat

- Not applicable. 0 day Not applicable

Podanie podspójkowe:

•

Horse

- Milk. 0 day Zero days

- Meat and offal. 0 day Zero days

•

Dog

- Not applicable. 0 day Not applicable

•

Cat

- Not applicable. 0 day Not applicable

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QM09AX01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w słowacki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Vetservis s.r.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

7/01/2014

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

96/072/13-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/04/2023

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.