

# Hyaluronan 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Dopuszczony

- SODIUM HYALURONATE

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Hyaluronan 10 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### **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 śródgałkowe

## 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**

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

#### **Podanie podskórne:**

- 

##### **Horse**

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

#### **Podanie śródgałkowe:**

- 

##### **Horse**

- All relevant tissues. no withdrawal period

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

---

### **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](#)

---

**Dostępne w:**

Poland

---

**Opis opakowania:**

Fiolka z bezbarwnego szkła typu I, zamknięta korkiem z gumy chlorobutyłowej i aluminiowym kapslem. Wielkość opakowania: Pudełko plastikowe z 5 fiolkami zawierającymi po 6 ml produktu.

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

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

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

30/01/2017

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Bioveta, a.s.

---

**Organ odpowiedzialny:**

**Numer pozwolenia:**

2618

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

30/01/2017

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego