

# Hyonate 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Dopuszczony

- SODIUM HYALURONATE

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Hyonate 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Hyonate 10 mg/ml Solution injectable

Hyonate 10 mg/ml Injektionslösung

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie dożylne

Podanie dostawowe

## 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**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

**Podanie dostawowe:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QM09AX01

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w Angielski Italian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

6/11/1995

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Organ odpowiedzialny:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numer pozwolenia:**

BE-V171665

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

8/09/2021

---

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

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086896>