

# Hyonate 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Autorizado

- SODIUM HYALURONATE

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Hyonate 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Hyonate 10 mg/ml Solution injectable

Hyonate 10 mg/ml Injektionslösung

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Via intravenosa

Via intra-articular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intravenosa:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

**Via intra-articular:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM09AX01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bélgica

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

6/11/1995

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V171665

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

8/09/2021

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.