

BONHAREN Intravenous, 10mg/ml, Injekční roztok

Autorizat

- SODIUM HYALURONATE

Product identification

Denumirea medicamentului:

BONHAREN Intravenous, 10mg/ml, Injekční roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Cal

Pisică

Câine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

administrare oftalmică

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intravenoasă:

• **Cal**

- Carne și organe. 0 zi

• **Pisică**

• **Câine**

Administrare subcutanată:

• **Cal**

- Carne și organe. 0 zi

• **Pisică**

• **Câine**

administrare oftalmică:

• **Cal**

- Carne și organe. 0 zi

• **Pisică**

• **Câine**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM09AX01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Contipro a.s.

Marketing authorisation date:

8/08/2000

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Contipro a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Numărul autorizației:

96/045/00-C

Data modificării statusului autorizației:

8/08/2000

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060087>