

# Cartrophen Vet. injektionsvæske, opløsning 100 mg/ml

Разрешен

- Pentosan polysulfate sodium

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Cartrophen Vet. 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning  
Cartrophen Vet. injektionsvæske, opløsning 100 mg/ml

### Активно вещество:

Налично само в [English](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

### Карентен срок по начин на приложение:

**Подкожно приложение:**

- 

куче

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QM01AX90

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Danish](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Maperath Herbal Limited

---

**Дата на разрешение за търговия:**

23/05/2000

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Eurovet Animal Health B.V.

Arthroparm (Ireland) Limited

---

**Отговорен орган:**

Danish Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

19588

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

23/05/2000

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059268>