

Cartrophen vet. 100 mg/ml injektioneste, liuos

Autoriseret

- Pentosan polysulfate sodium

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Cartrophen vet. 100 mg/ml injektioneste, liuos

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QM01AX90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Maperath Herbal Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

6/03/1995

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.
Arthroparm (Ireland) Limited

Ansvarlig myndighed:

Finnish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

11761

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

6/03/1995

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.