

Anarthron 100 mg/mL Solution for Injection for Dogs

Zugelassen

- Pentosan polysulfate sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Anarthron 100 mg/mL Solution for Injection for Dogs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AX90

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Arthroparm (Europe) Limited

Zulassungsdatum:

1/05/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Forte Healthcare Limited

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 15519/3000

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/06/2024

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0355/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Frankreich Island Norwegen Polen

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.