

PHENYLARTHRITE INJECTABLE

Autorisiert

- Phenylbutazone

Product identification

Name des Arzneimittels:

PHENYLARTHRITE INJECTABLE

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Hund

intravenöse Anwendung:

-

Hund

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

QM01AA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

30/06/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

VETOQUINOL

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/7131385 2/1992

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/06/2012

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035516>