

ARA ARTHRITE

Zugelassen

- Oleic acid
- Stearic acid
- Palmitic acid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ARA ARTHRITE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugkalb

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

43.75 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in [englisch](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch
27.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Gel zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QM01A

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Zulassungsdatum:

3/04/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/9364929 0/1998

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/04/2013

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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