

Ara Arthritis - Injektionssuspension für Kälber

Zugelassen

- Oleic acid
- Palmitic acid
- Stearic acid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ara Arthritis - Injektionssuspension für Kälber

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

43.75 milligram(s) / 1.00 Spritze

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

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Kalb, noch nicht wiederkäugend

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QM01CX

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Zylinder und Kolben aus Polypropylen, mit Naturkautschukdichtung. Karton mit 10 mal 6 nadellosen Fertigspritzen zu jeweils 5 ml.

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:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Zulassungsdatum:

25/02/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00518

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/02/2002

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung