

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung