

Ara Arthritis - Injektionssuspension für Kälber

Autorizado

- Oleic acid
- Palmitic acid
- Stearic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ara Arthritis - Injektionssuspension für Kälber

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros prerrumiantes

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

43.75 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

27.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01CX

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Fecha de autorización de comercialización:

25/02/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00518

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/02/2002

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.