

Anarthron 100 mg/mL Solution for Injection for Dogs

Autorisé

- Pentosan polysulfate sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Anarthron 100 mg/mL Solution for Injection for Dogs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM01AX90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Arthroparm (Europe) Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/05/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Eurovet Animal Health B.V.

Forte Healthcare Limited

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 15519/3000

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/06/2024

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0355/001

États membres concernés:

Autriche Belgique France Islande Norvège Pologne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

v10420.pdf