

Ara Arthritis - Injektionssuspension für Kälber

Odobreno

- Oleic acid
- Palmitic acid
- Stearic acid

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Ara Arthritis - Injektionssuspension für Kälber

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
43.75 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u [engleski](#)
27.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u [engleski](#)
20.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Farmaceutski oblik:

suspencija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QM01CX

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

25/02/2002

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Nadležno tijelo:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Broj odobrenja:

8-00518

Datum promjene statusa odobrenja:

25/02/2002

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.