

# Arti-Cell Forte (--) Suspension for injection

Autorizzato

- Alisvetcel

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Arti-Cell Forte (--)  
Suspension for injection

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Cavallo

---

**Via di somministrazione:**

Uso intra-articolare

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:1.4 to 2.5 x 10<sup>6</sup> cells Reference:Hse Index:0

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intra-articolare:**

- 

**Cavallo**

- non applicabile. 0 giorno  
Zero days

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM09AX90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

29/03/2019

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Global Stem cell Technology

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/03/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 20/06/2024

Scaricamento

ema-puar-arti-cell-fortev-4727-par-en.pdf