

Anarthron 100 mg/ml Solution for Injection

Autorizzato

- Pentosan polysulfate sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Anarthron 100 mg/ml Solution for Injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

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

QM01AX90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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:

Maperath Herbal Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/04/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Forte Healthcare Limited

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 10420

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/03/2022

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0355/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Francia Islanda Norvegia Polonia

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

v10420.pdf