

ARA 3000 BETA

Toegelaten

- Oleic acid
- Stearic acid
- Palmitic acid

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ARA 3000 BETA

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

8.75 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
5.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Gel voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

□
□

QM01A

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Handelsvergunningsdatum:

30/05/1985

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/8678552 1/1985

Datum toelatingswijziging:

30/05/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.