

Cartrophen Vet. injektionsvæske, opløsning 100 mg/ml

Geautoriseerd

- Pentosan polysulfate sodium

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Cartrophen Vet. 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Cartrophen Vet. injektionsvæske, opløsning 100 mg/ml

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Subcutaan gebruik:**

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AX90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Denemarken

Package description:Alleen beschikbaar in [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Maperath Herbal Limited

Marketing authorisation date:

23/05/2000

Productielocaties partijvrijgifte:

Eurovet Animal Health B.V.
Arthroparm (Ireland) Limited

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Toelatingsnummer:

19588

Wijzigingsdatum status toelating:

23/05/2000

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059268>