

Cartrophen Vet 100 mg/ml Solution for Injection.

Geautoriseerd

- Pentosan polysulfate sodium

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Cartrophen Vet 100 mg/ml Solution for Injection.

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](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Ierland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Maperath Herbal Limited

Marketing authorisation date:

1/10/1991

Productielocaties partijvrijgifte:

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

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Toelatingsnummer:

VPA22748/001/001

Wijzigingsdatum status toelating:

1/10/1991

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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/600000064186>