

Anarthron 100 mg/mL Solution for Injection for Dogs

Autorisert

- Pentosan polysulfate sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Anarthron 100 mg/mL Solution for Injection for Dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QM01AX90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Arthroparm (Europe) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/05/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.
Forte Healthcare Limited

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 15519/3000

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/06/2024

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0355/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE FR IS NO PL

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

v10420.pdf