

ARA ARTHRITE

Autorisert

- Oleic acid
- Stearic acid
- Palmitic acid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ARA ARTHRITE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

43.75 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

20.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i Engelsk
27.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Gel til injeksjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

kalv

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01A

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/04/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/9364929 0/1998

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/04/2013

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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