

ARA ARTHRITE

Autorizado

- Oleic acid
- Stearic acid
- Palmitic acid

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

ARA ARTHRITE

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

43.75 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [inglês](#)
20.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [inglês](#)
27.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Gel injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01A

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Data de autorização de introdução no mercado:

3/04/1998

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/9364929 0/1998

Data da alteração do estado de autorização:

3/04/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.