

Anarthron 100 mg/ml Solution for Injection

Autorizado

- Pentosan polysulfate sodium

Product identification

Nome do medicamento:

Anarthron 100 mg/ml Solution for Injection
Anarthron100 mg/ml oplossing voor injectie voor honden.

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via subcutânea:**

- Dog

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QM01AX90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Maperath Herbal Limited

Marketing authorisation date:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Eurovet Animal Health B.V.

Forte Healthcare Limited

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 10420

Data de alteração do estado de autorização:

29/03/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0355/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica França Islândia Noruega Polónia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

v10420.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090038>