

Ara Arthrite - Injektionssuspension für Kälber

Autorizado

- Oleic acid
- Palmitic acid
- Stearic acid

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ara Arthrite - Injektionssuspension für Kälber

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](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [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](#)

27.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [inglês](#)

20.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01CX

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [alemão](#)

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](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Data de autorização de introdução no mercado:

25/02/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-00518

Data da alteração do estado de autorização:

25/02/2002

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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