

File downloaded on 2026-07-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/600000068247>

Artuvetrin-Test Pollen oplossing voor injectie voor honden

Autoriseret

- DACTYLIS GLOMERATA POLLEN EXTRACT
- DACTYLIS GLOMERATA POLLEN EXTRACT
- ANTHOXANTHUM ODORATUM POLLEN EXTRACT
- HOLCUS LANATUS POLLEN EXTRACT
- BERMUDA GRASS POLLEN
- Acer negundo pollen extract
- FRAXINUS EXCELSIOR POLLEN EXTRACT
- WILLOW POLLEN
- Populus alba pollen extract
- Ulmus americana pollen extract
- FAGUS SYLVATICA POLLEN EXTRACT
- Quercus robur pollen extract
- CORYLUS POLLEN EXTRACT
- CORYLUS POLLEN EXTRACT
- ALDER POLLEN
- BETULA POLLEN EXTRACT
- Rumex acetosella pollen extract
- CHENOPODIUM ALBUM POLLEN EXTRACT
- GOLDEN ROD POLLEN
- ARTEMISIA VULGARIS POLLEN EXTRACT
- POA PRATENSIS POLLEN EXTRACT
- Leucanthemum vulgare pollen extract
- Brassica napus pollen extract
- LOLIUM PERENNE POLLEN EXTRACT
- AMBROSIA ARTEMISIIFOLIA POLLEN EXTRACT
- PLANTAGO LANCEOLATA POLLEN EXTRACT
- Taraxacum officinale pollen extract
- NETTLE POLLEN

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Artuvetrin-Test Pollen oplossing voor injectie voor honden

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Kun tilgængelig på English

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Intrakutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

200.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

200.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

200.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

200.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

200.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

250.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

250.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

250.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

250.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

333.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

333.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

333.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

333.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

333.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

333.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

333.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1000.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1000.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1000.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1000.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1000.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

250.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

250.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QV01AA

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Nextmune B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

21/11/1991

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Nextmune B.V.

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 2292

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/11/1991

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.