

Artuvetrin - test epithelia

Zugelassen

- ALLERGEN EXTRACTS – ANIMALS

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Artuvetrin - test epithelia

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QI07AS

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Nextmune B.V.

Zulassungsdatum:

21/11/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Nextmune B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 2290

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/03/2021

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.