

Artuvetrin - therapie epithelia

Εξουσιοδοτημένο

- ALLERGEN EXTRACTS - ANIMALS

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Artuvetrin - therapie epithelia

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
100.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Withdrawal period by route of administration:

Υποδόρια χρήση:

- Σκύλος

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI07AS

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται ιατρική συνταγή

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Nextmune B.V.

Marketing authorisation date:

2/07/1992

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Nextmune B.V.

Αρμόδια αρχή:

Medicines Evaluation Board

Αριθμός άδειας:

REG NL 7638

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

26/03/2021

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

Documents

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063823>