

Artuvetrin - therapie mijten/insecten

Autorizzato

- DERMATOPHAGOIDES FARINAE EXTRACT
- Ctenocephalides spp. extract
- LEPIDOGLYPHUS DESTRUCTOR EXTRACT
- Musca domestica extract
- Aedes communis extract
- DERMATOPHAGOIDES PTERONYSSINUS EXTRACT
- ACARUS SIRO EXTRACT
- TYROPHAGUS PUTRESCENTIAE EXTRACT

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Artuvetrin - therapie mijten/insecten

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 noon unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.00 noon unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 noon unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 noon unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 noon unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 noon unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 noon unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 noon unit / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AS

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Dutch](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Nextmune B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/07/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Nextmune B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 7640

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/03/2021

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