

File downloaded on 2026-01-11

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

Artuvetrin - test pollen

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Artuvetrin - test pollen

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į odą

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

200.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

200.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

200.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

200.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

200.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

250.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

250.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

250.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

250.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

333.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

333.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

333.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

333.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

333.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

333.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

333.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

200.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

200.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

200.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

500.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

1000.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

1000.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

1000.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

1000.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

1000.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

250.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

200.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

250.00 noon unit / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI07AS

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Nyderlandų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Nextmune B.V.

Rinkodaros leidimo data:

21/11/1991

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Nextmune B.V.

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 2292

Registracijos statuso pasikeitimo data:

26/03/2021

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.