

Artuvetrin-test mijten/insecten

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Artuvetrin-test mijten/insecten

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
10.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Cutaan gebruik:

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AS

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Package description:

Glazen flacon à 3 ml met rubber stop en aluminium felscapsule

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Nextmune B.V.

Marketing authorisation date:

21/11/1991

Productielocaties partijvrijgifte:

Nextmune B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 1234

Wijzigingsdatum status toelating:

26/03/2021

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090013>