

Artuvetrin - therapie mijten/insecten

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Artuvetrin - therapie mijten/insecten

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
10.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07AS

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Nextmune B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

2/07/1992

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Nextmune B.V.

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 7640

Data zmiany statusu pozwolenia:

26/03/2021

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet