

Artuvetrin-test mijten/insecten

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Artuvetrin-test mijten/insecten

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)

islandês Norwegian

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 noon unit / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 noon unit / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 noon unit / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 noon unit / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 noon unit / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 noon unit / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 noon unit / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

10.00 noon unit / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AS

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em neerlandês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Nextmune B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

21/11/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Nextmune B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 1234

Data da alteração do estado de autorização:

26/03/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.