

Artuvetrin-test mijten/insecten

Ima dovoljenje za
promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Artuvetrin-test mijten/insecten

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dermalna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

100.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 noon unit / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI07AS

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Dutch](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Nextmune B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

21/11/1991

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Nextmune B.V.

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

REG NL 1234

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

26/03/2021

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.