

Artuvetrin - therapie mijten/insecten

Pooblaščno

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

Product identification

Ime zdravila:

Artuvetrin - therapie 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:

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

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)

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)

Farmaceutska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Subkutana uporaba:

-

Dog

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI07AS

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

2/07/1992

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Nextmune B.V.

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja :

REG NL 7640

Datum spremembe statusa dovoljenja:

26/03/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090057>