

Arvilap

Registrováno

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain VHD-1, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Arvilap

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Králík

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

160.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Králík

- Maso. no withdrawal period zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QI08AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Datum registrace:

19/01/1994

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 7985

Datum změny stavu registrace:

10/02/2014

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.