

ARVILAP

Pozastavena

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain LO1, 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](#)

80.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Králík

- Maso. 0 day

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

QI08AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Suspended

Registrováno v:

Španelsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Datum registrace:

19/04/1989

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Příslušný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

2947 ESP

Datum změny stavu registrace:

1/01/2023

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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