

LAPINJECT VHD

Zugelassen

- Rabbit haemorrhagic disease virus, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

LAPINJECT VHD

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 100% protective dose / 1.00 unit(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
subkutane Anwendung:**

-

Rabbit

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Rabbit (for reproduction)

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI08AA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#)
[portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Zulassungsdatum:

9/11/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

103849

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/11/2006

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0163/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Italien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet