

Arvilap - Injektionssuspension für Kaninchen

Zugelassen

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain LO1, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Arvilap - Injektionssuspension für Kaninchen

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](#)

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

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:

Österreich

Packungsbeschreibung:

1 x 10 ml in Glasflasche Typ I verschlossen mit Gummistopfen und Aluminiumbörderlkappe (10 Impfdosen)

1 x 25 ml in Glasflasche Typ I verschlossen mit Gummistopfen und Aluminiumbörderlkappe (25 Impfdosen)

1 x 50 ml in Braunglasflasche Typ II verschlossen mit Gummistopfen und Aluminiumbörderlkappe (50 Impfdosen)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Zulassungsdatum:

21/04/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-20079

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/04/1992

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung