

LAPINJECT VHD

Autorizado

- Rabbit haemorrhagic disease virus, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LAPINJECT VHD

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Conejos

Conejos reproductores

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 100% dosis protectora / 1.00 Unidad(es)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Conejos

- All relevant tissues. 0 Día

-

Conejos reproductores

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI08AA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

9/11/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

103849

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/11/2006

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0163/001

Estados miembros afectados:

Italia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet