

File downloaded on 2026-06-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fi/600000063812>

Arvilap

Myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Arvilap

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kani

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon alle:

-

Kani

- Meat and offal. no withdrawal period
zero days

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI08AA01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

19/01/1994

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupnumero:

REG NL 7985

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

10/02/2014

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.