

# ARVILAP SUSPENSION INJECTABLE PARA CONEJOS

Suspendue

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

ARVILAP SUSPENSION INJECTABLE PARA CONEJOS

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Lapin

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

80.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie sous-cutanée:**

- 

**Lapin**

- Viande et abats. 0 day

- 

**Young rabbit**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI08AA01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Suspendue

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

19/04/1989

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

2947 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/01/2023

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.