

LAPINJECT VHD

Nije odobreno

- Rabbit haemorrhagic disease virus, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

LAPINJECT VHD

LAPINJECT VHD

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [danski](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 100% protective dose / 1.00 unit(s)

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Supkutano:**

-

Rabbit

- All relevant tissues. 0 day

-

Rabbit (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI08AA01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Sante Animale

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

28/10/2003

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Hipra S.A.

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/8903726 7/2003

Datum promjene statusa odobrenja:

15/05/2024

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

FR/V/0163/001

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.