

File downloaded on 2026-05-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000082814>

ARVILAP SUSPENSION INYECTABLE PARA CONEJOS

Felfüggesztve

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ARVILAP SUSPENSION INYECTABLE PARA CONEJOS

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

nyúl
nyúlfióka

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
80.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:
Subcutan alkalmazás:**

- **nyúl**
- Meat and offal. 0 day
 - **nyúlfióka**
- Meat and offal. 0 day
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI08AA01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Suspended

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

19/04/1989

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Felelős hatóság:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Engedély száma:

2947 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/01/2023

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.