

Arvilap

Atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Arvilap

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Trusis

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

160.00 hemaglutinācijas inhibēšanas vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

subkutānai lietošanai:

-

Trusis

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period zero days

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI08AA01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Tirdzniecības atļaujas datums:

19/01/1994

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Atbildīgā iestāde:

Medicines Evaluation Board

Atļaujas numurs:

REG NL 7985

Atļaujas statusa maiņas datums:

10/02/2014

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.