

ARVILAP SUSPENSION INYECTIONABLE PARA CONEJOS

Suspendert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ARVILAP SUSPENSION INYECTIONABLE PARA CONEJOS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kanin

ungkanin

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

80.00 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

kanin

- Slakt. 0 dag

-

ungkanin

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI08AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Suspendert

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/04/1989

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

2947 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.