

Arvilap

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Arvilap

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Iepure

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

160.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Iepure

- Carne și organe. no withdrawal period
zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI08AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Data autorizației de comercializare:

19/01/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 7985

Data modificării statusului autorizației:

10/02/2014

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.