

# FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Autorizovaný

- Rabbit haemorrhagic disease virus 1, strain IM.507.SC.2011, Inactivated
- Rabbit haemorrhagic disease virus 2, strain LP.SV.2012, Inactivated

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Filavac VHD K C+V suspensie voor injectie voor konijnen

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Králík

### Způsob podání:

Subkutánní podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

---

**Léková forma:**

Injekční suspenze

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Subkutánní podání:**

• **Králík**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Withdrawal period is 0 days

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QI08AA01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Nizozemsko

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Filavie

---

**Marketing authorisation date:**

12/04/2017

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Filavie

---

**Odpovědný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registrační číslo:**

REG NL 120127

---

**Datum změny stavu registrace:**

20/06/2022

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0315/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Česko Dánsko Finsko Německo Řecko Maďarsko Itálie  
Lucembursko Nizozemsko Polsko Portugalsko Slovensko Španělsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045612>