

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Pozastavena

- 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 SUSPENSION INYECTABLE PARA CONEJOS

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:

Suspended

Authorised in:

Španělsko

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:

17/03/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Filavie

Odpovědný orgán:

(AEMPS)

Registrační číslo:

3535 ESP

Datum změny stavu registrace:

25/12/2021

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045616>