

# YURVAC RHD (--)- Emulsion for injection

Autorizovaný

- Rabbit haemorrhagic disease virus 2, capsid protein, recombinant

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

YURVAC RHD (--)- Emulsion for injection

---

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy zvířat:

Králík

---

### Způsob podání:

Subkutánní podání

---

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

Presentation\_strength: ≥ 0.7 RP Index: 0

---

### Léková forma:

Injekční emulze

---

### Withdrawal period by route of administration:

**Subkutánní podání:****• Králík**

- All relevant tissues. 0 day  
Zero days

---

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

QI08AV

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,  
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

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

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

11/09/2023

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Odpovědný orgán:**

European Commission

---

**Registrační číslo:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Datum změny stavu registrace:**

11/09/2023

---

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

čeština (PDF)

Published on: 19/02/2024

[Stažení](#)

ema-puar-v5992-yurvac-rhd-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991106>