

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

Ikke  
autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kanin

### Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Kanin**

- All relevant tissues. no withdrawal period  
Withdrawal period is 0 days

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI08AA01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Filavie

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

12/05/2017

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Filavie

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

54988

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

13/06/2025

---

### **Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedurenummer:**

FR/V/0315/001

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

eu-puar-frv0315001-mr-rpe537-en.pdf