

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Filavac VHD K C+V suspensie voor injectie voor konijnen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rabbit

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI08AA01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Filavie

Zulassungsdatum:

12/04/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Filavie

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 120127

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/06/2022

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0315/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Deutschland
Ungarn Italien Luxemburg Niederlande Polen Portugal Slowakei Spanien
Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.