

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Nicht
autorisiert

- 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 Zawiesina do wstrzykiwań

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:

Injectie-suspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

-

Rabbit

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period
Withdrawal period is 0 days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QI08AA01

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zuglassen in:

Polen

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:

27/06/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Filavie

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2791

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/07/2025

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0315/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Etikettierung

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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