

# FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION INYECTABLE PARA CONEJOS

No  
autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION INYECTABLE PARA CONEJOS

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Conejos

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 90% dosis protectora / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 90% dosis protectora / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía subcutánea:**

- 

**Conejos**

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

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI08AA01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Filavie

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

30/01/2023

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Filavie

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3535 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/05/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0315/001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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