

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

Volitatud

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

## Ravimi identifitseerimine

### Ravimi nimetus:

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

### Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

### Loomaliigid:

küülik

### Manustamisviis:

Subkutaanne

## Ravimiandmed

### Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) English  
1.00 90% protective dose / 1.00 annus

---

**Ravimvorm:**

Süstesuspensioon

---

**Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**

**Subkutaanne:**

•

**küülik**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:**

QI08AA01

---

**Ravimi kuuluvus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Belgia

---

**Pakendi kirjeldus:**

Termini tõlkekeel(ed) French

Termini tõlkekeel(ed) French

Termini tõlkekeel(ed) French

Termini tõlkekeel(ed) French

Termini tõlkekeel(ed) French

Termini tõlkekeel(ed) French

Termini tõlkekeel(ed) French

---

## Lisateave

**Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Filavie

---

**Müügiloa kuupäev:**

10/05/2017

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Filavie

---

**Vastutav asutus:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Müügiloa number:**

BE-V509217

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

10/05/2017

---

**Viiteliikmesriik:**

Prantsusmaa

---

**Müügiloamenetluse number:**

FR/V/0315/001

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Austria Belgia Tšehhi Taani Soome Saksamaa Ungari Itaalia Luksemburg  
Holland Poola Portugal Slovakkia Hispaania Rootsi  
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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