

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

Ei  
myönnetty

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

## Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

---

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

**Kohde-eläinlajit:**

Kani

---

**Antoreitti:**

Ihon alle

---

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

---

**Lääkemuoto:**

Injektioneste, suspensio

---

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Ihon alle:**

- 

**Kani**

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

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QI08AA01

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Peruutettu

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Filavie

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

9/10/2018

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Filavie

---

**Vastaava viranomainen:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Myyntilupanumero:**

97/041/MR/18-S

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

8/07/2025

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinumero:**

FR/V/0315/001

---

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

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

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