

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

Non  
autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Lapin

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Lapin**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI08AA01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Danemark

---

**Description des conditionnements:**

Présentation 1 dose : coque en plastique thermoformé de 1 flacon de 0,5 mL de vaccin

Présentation 200 doses : boîte de 10 flacons de 100 mL de vaccin

Présentation 200 doses : boîte de 1 flacon de 100 mL de vaccin

Présentation 50 doses : boîte de 10 flacons de 25 mL de vaccin

Présentation 50 doses : boîte de 1 flacon de 25 mL de vaccin

Présentation 1 dose : coque en plastique thermoformé de 10 flacons de 0,5 mL de vaccin

Présentation 1 dose : coque en plastique thermoformé de 5 flacons de 0,5 mL de vaccin

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Filavie

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

22/05/2017

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Filavie

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

58615

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/06/2025

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0315/001

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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