

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

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:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

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:

13/03/2017

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

Filavie

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

PEI.V.11900.01.1

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/11/2020

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0315/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande Allemagne Hongrie Italie
Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Slovaquie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

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