

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Filavac VHD K C+V suspensie voor injectie voor konijnen

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Lapin

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

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

Withdrawal period by route of administration:

Voie sous-cutanée:

• **Lapin**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period
Withdrawal period is 0 days

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

QI08AA01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Pays-Bas

Description de l'emballage:

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

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

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

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

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

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

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

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Filavie

Marketing authorisation date:

12/04/2017

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Filavie

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 120127

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/06/2022

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0315/001

États membres concernés:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045612>