

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

Heimilað

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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Kanína

### Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, dreifa

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar undir húð:**

- 

**Kanína**

- All relevant tissues. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI08AA01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Austurríki

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

Aðeins fáanlegt í [franska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Filavie

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

13/04/2018

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Filavie

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

838236

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

13/04/2018

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0315/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Finnland Þýskaland Ungverjaland Ítalía  
Lúxemborg Holland Pólland Portúgal Slóvakía Spánn Svíþjóð

Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

### Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

### Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

### Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

### Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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