

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Ekki
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 stjórnsýslu:

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 (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI08AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Ítalía

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 fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Filavie

Dagsetning markaðsleyfis:

5/06/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Filavie

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

105079

Dagsetning á breytingu stöðu:

26/05/2025

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0315/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

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

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