

# Anivac VHD Suspension for injection for rabbits

Ekki heimilað

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain PHB 98, Inactivated

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Anivac VHD Suspension for injection for rabbits

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Kanína

### Leið stjórnýslu:

Til notkunar undir húð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)  
1.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

### Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til notkunar undir húð:**

- 

**Kanína**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

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

QI08AA01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

**Heimilað í:**

Írland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

10/11/2008

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

VPA10556/001/001

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

1/11/2024

---

**Umsjónarland (RMS):**

Tékkland

---

**Ferilsnúmer:**

CZ/V/0101/001

---

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