

## FILAVAC VHD K C+V

Non  
autorizzato

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

### Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

FILAVAC VHD K C+V

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Coniglio

---

**Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

### Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso sottocutaneo:**

- 

**Coniglio**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI08AA01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Filavie

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

5/06/2017

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Filavie

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

105079

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

26/05/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0315/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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