

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Nav
atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Trusis

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 90% aizsargājošā deva / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)
1.00 90% aizsargājošā deva / 1.00 Deva

Farmaceutiskā forma:

Suspensija injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
subkutānai lietošanai:**

-

Trusis

- Visi attiecīgie audi. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI08AA01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - jaunai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Filavie

Tirdzniecības atļaujas datums:

3/04/2018

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Filavie

Atbildīgā iestāde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Atļaujas numurs:

3943/X/18 NÉBIH ÁTI

Atļaujas statusa maiņas datums:

3/04/2018

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

FR/V/0315/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

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