

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

Mhux  
awtorizzat

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

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

FILAVAC VHD K C+V injekčná suspenzia pre králiky

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

---

### Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

---

### Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

#### Użu għal taħt il-ġilda:

- 

#### Rabbit

- All relevant tissues. no withdrawal period

Withdrawal period is 0 days

---

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI08AA01

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

---

### Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)  
Disponibbli biss fi [Franċiż](#)  
Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

### **Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

---

### **Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Filavie

---

### **Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

9/10/2018

---

### **Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Filavie

---

### **Awtorità responsabbli:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Numru tal-awtorizzazzjoni:**

97/041/MR/18-S

---

### **Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

8/07/2025

---

### **Stat Membru ta' referenza:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)  
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### **Numru tal-proċedura:**

FR/V/0315/001

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.