

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Autorisert

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

Product identification

Legemidlets navn:

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

FILAVAC VHD K C+V injeksjonsvæske, suspension

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

kanin

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.00 90% beskyttende dose / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.00 90% beskyttende dose / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan bruk:

. kanin

- Alt relevant vev. no withdrawal period

Withdrawal period is 0 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI08AA01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

DK

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Filavie

Marketing authorisation date:

22/05/2017

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Filavie

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

58615

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

22/05/2017

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0315/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DK FI DE EL HU IT LU NL PL PT SI ES SE

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045692>