

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

Niet  
gemachtigd

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Filavac VHD K C+V, PD90, Injekční suspenze

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Konijn

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

---

### Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

---

### Wachttijd per toedieningsweg:

#### Subcutaan gebruik:

- 

#### Konijn

- All relevant tissues. no withdrawal period

Withdrawal period is 0 days

---

### Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI08AA01

---

### Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### Vergunningsstatus:

Surrendered

---

### Toegelaten in:

Tsjechië

---

### Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Filavie

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

15/03/2018

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Filavie

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Vergunningsnummer:**

97/009/18-C

---

### **Datum toelatingswijziging:**

24/06/2025

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

### **Procedurenummer:**

FR/V/0315/001

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.