

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

FILAVAC VHD K C+V injektionsvæske, suspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Konijn

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Denemarken

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Filavie

Marketing authorisation date:

22/05/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

Filavie

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Toelatingsnummer:

58615

Wijzigingsdatum status toelating:

22/05/2017

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0315/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Finland Duitsland Griekenland
Hongarije Italië Luxemburg Nederland Polen Portugal Slowakije Spanje
Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

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