

BioRabbit RHDV 1,2, Suspension for injection

Toegelaten

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain Borohradek, Inactivated
- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 2, strain Ceska Lipa, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

BioRabbit RHDV 1,2, Suspension for injection

BioRabbit RHDV 1, 2, suspensija za injekciju, za kuniće

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Konijn

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

60.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

80.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

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:

Valid

Toegelaten in:

Kroatië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Bioveta a.s.

Handelsvergunningsdatum:

22/05/2023

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Vergunningsnummer:

UP/I-322-05/23-01/358

Datum toelatingswijziging:

22/05/2023

Rapporterende lidstaat:

Tsjechië

Procedurenummer:

CZ/V/0180/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Kroatië Griekenland Hongarije Letland Litouwen Polen Roemenië
Slowakije Slovenië

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.