

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kanin

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 90% beskyttende dose / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 90% beskyttende dose / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

kanin

- Alt relevant vev. no withdrawal period

Withdrawal period is 0 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI08AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Filavie

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/06/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Filavie

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

105079

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/06/2017

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0315/001

Gjeldende medlemsstater:

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet