

Filavac VHD K C+V suspensão injetável para coelhos

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Filavac VHD K C+V suspensão injetável para coelhos

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em English

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Rabbit

- All relevant tissues. no withdrawal period
Withdrawal period is 0 days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI08AA01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em French

Disponível apenas em French

Disponível apenas em French

Disponível apenas em French

Disponível apenas em French

Disponível apenas em French

Disponível apenas em French

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Filavie

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

10/02/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Filavie

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

939/01/17RIVPT

Data de alteração do estado de autorização:

10/02/2017

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0315/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia Alemanha Grécia
Hungria Itália Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Eslováquia
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045694>