

Cylap HVD vacina inativada para prevenção da doença vírica hemorrágica dos coelhos.

Autorizado

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain Sobrino, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Cylap HVD vacina inativada para prevenção da doença vírica hemorrágica dos coelhos.

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

0.01 unidade(s) de inibição da hemaglutinação / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 dia

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:

Frasco de vidro tipo II de 100 ml de capacidade contendo 100 doses.

Frasco de vidro tipo I de 20 ml de capacidade contendo 20 doses.

Frasco de vidro tipo I de 20 ml de capacidade contendo 10 doses.

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Portugal Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

13/02/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

373/90 DGV

Data da alteração do estado de autorização:

1/08/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents