

# CALICIVAC Suspensão injetável para coelhos

Não  
autorizado

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain PHB 98, Inactivated

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

CALICIVAC Suspensão injetável para 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](#)  
1.00 50% da dose protetora / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão 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:**

Revogado pela Autoridade

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

26/07/2007

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

782/07RIVPT

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

15/01/2026

---

**Estado-Membro de referência:**

República Checa

---

**Número de procedimento:**

CZ/V/0101/001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-puar-czv0101001-mr-anivac\_vhd-en.pdf