

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

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Iepure

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.01 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Emulsie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare subcutanată:**

- 

**Iepure**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI08AA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Portugal Lda.

---

**Data autorizației de comercializare:**

13/02/1991

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numărul autorizației:**

373/90 DGV

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/08/2021

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.