

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

Neoprávnený

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Injekčná suspenzia

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Subkutánne použitie:

- 

#### Rabbit

- All relevant tissues. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI08AA01

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Surrendered

---

### Registrovaný v/vo:

Talianko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

Dostupné len v [Francúzsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Filavie

---

### **Dátum registrácie lieku:**

5/06/2017

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Filavie

---

### **Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Health

---

### **Číslo registrácie:**

105079

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

26/05/2025

---

### **Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

### **Číslo postupu:**

FR/V/0315/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

eu-puar-frv0315001-mr-rpe537-en.pdf