

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Oprávněný

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

Product identification

Názov lieku:

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Filavac VHD K C+V suspensie voor injectie voor konijnen

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

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

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

• **Rabbit**

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI08AA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Filavie

Marketing authorisation date:

12/04/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Filavie

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 120127

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/06/2022

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0315/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Fínsko Nemecko Grécko Maďarsko
Taliansko Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko Slovensko Španielsko
Švédsko Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045612>