

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Oprávněný

- 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](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Francúzsko

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](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Filavie

Dátum registrácie lieku:

29/09/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Filavie

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/1386663 7/2015

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/10/2020

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0315/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Fínsko Nemecko Maďarsko Taliansko
Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko Slovensko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Package Leaflet and Labelling

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

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