

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Filavac VHD K C+V Suspensie voor injectie

Filavac VHD K C+V Suspension injectable

Filavac VHD K C+V Injektionssuspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Kanin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på English

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på English

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

-

Kanin

- All relevant tissues. no withdrawal period

Withdrawal period is 0 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI08AA01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Belgien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på French

Finns tillgänglig endast på French

Finns tillgänglig endast på French

Finns tillgänglig endast på French

Finns tillgänglig endast på French

Finns tillgänglig endast på French

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Filavie

Marketing authorisation date:

10/05/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Filavie

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V509217

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/05/2017

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Förfarandenummer:

FR/V/0315/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Finland Tyskland Grekland Ungern
Italien Luxemburg Nederländerna Polen Portugal Slovakien Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045691>