

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

FILAVAC VHD K C+V SUSPENSION FOR INJECTION FOR RABBITS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Kanin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 90% protective dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Kanin

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI08AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Luxemburg

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Filavie

Godkännandedatum:

10/05/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Filavie

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkännandenummer:

V 330/09/03/1714

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/05/2017

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0315/001

Berörda medlemsstater:

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

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

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