

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 suspensão injetável para coelhos

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:

Portugal

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:

10/02/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Filavie

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

939/01/17RIVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/02/2017

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

Gemensam fil för alla dokument

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/600000045694>