

BioRabbit RHDV 1,2, Suspension for injection

Godkänd

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain Borohradek, Inactivated
- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 2, strain Ceska Lipa, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

BioRabbit RHDV 1,2, Suspension for injection

BioRabbit RHDV 1, 2, suspenzija za injekciju, za kuniće

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](#)

60.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

80.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI08AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Kroatien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bioveta a.s.

Godkännandedatum:

22/05/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Bioveta a.s.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/23-01/358

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/05/2023

Referensmedlemsstat:

Tjeckien

Procedurnummer:

CZ/V/0180/001

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Kroatien Grekland Ungern Lettland Litauen Polen Rumänien
Slovakien Slovenien

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

Dokumenter

Produktresumé

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