

RESPIVAC aMPV (--) - Lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water

Volitatud

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Live

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

RESPIVAC aMPV (--) - Lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kana

kalkun

Manustamisviis:

Okulonasaalne

Joogivees

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Presentation_strength: $10^{2.4}$ - $10^{5.4}$ CCID₅₀/dose Reference: Ph. Eur. Index: 0

Ravimvorm:

Lüofilisaat okulonasaalsuspensiooni valmistamiseks/joogivees manustamiseks

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Okulonasaalne:**

-

kana

- Not applicable. 0 day Zero days

-

kalkun

- Not applicable. 0 day Zero days

Joogivees:

-

kana

- Not applicable. 0 day Zero days

-

kalkun

- Not applicable. 0 day Zero days

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI01AD01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal ,

Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Laboratorios Hipra, S.A.

Müügiloa kuupäev:

30/05/2024

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastutav asutus:

European Commission

Müügiloa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

30/05/2024

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 8/07/2026

Lae alla

ema-puar-v6160-respivacampv-former-respivactrt-en.pdf