

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

Autorisert

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Okulonasal bruk

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength: $10^{1.8}$ – $10^{5.4}$ CCID₅₀/dose Reference: Ph. Eur. Index: 0

Legemiddelform:

Lyofilisat til okulonasalsuspensjon/bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Okulonasal bruk:

-

kylling

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero day

Bruk i drikkevann:

-

kylling

- Ikke aktuelt. 0 dag Zero day

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 8 i Forordning (EU) 2019/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra, S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/05/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/05/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 21/10/2024

Nedlasting

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