

IMURESP RAP Liofilizzato e solvente per Sospensione per applicazione endonasale per bovini

Zugelassen

- Bovine adenovirus 3, strain TS Eunice, Live
- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live
- Bovine herpesvirus 1, strain RLB 106, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

IMURESP RAP Liofilizzato e solvente per Sospensione per applicazione endonasale per bovini

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

nasale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#)

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

nasale Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AD01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Zoetis Italia S.r.l

Zulassungsdatum:

19/03/1980

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/12/2007

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.