

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

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Ρινική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.20 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.20 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο και διαλύτης για εναιώρημα για ρινική χορήγηση

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ρινική χρήση:**

- 

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI02AD01

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Zoetis Italia S.r.l

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

19/03/1980

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Zoetis Belgium

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

31/12/2007

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.