

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie nasale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.20 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.20 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.50 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)
[Romanian](#)

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie nasale:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AD01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Italia S.r.l

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/03/1980

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/12/2007

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.