

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

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso nasale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

5.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

5.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione per somministrazione nasale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso nasale:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AD01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

1 X 1 DOSE

5 X 1 DOSI

1 X 25 DOSI

12 X 25 DOSI

1x5 dosi

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Italia S.r.l

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/03/1980

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/12/2007

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti