

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

5.50 log<sub>10</sub> 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti