

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

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

### **Naudojimo būdas:**

Vartoti į nosį

## Vaisto duomenys

### Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

---

### Vaisto forma:

Liofilizatas ir tirpiklis nosies suspensijai

---

### Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

#### Vartoti į nosį:

- 

#### Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

---

### Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI02AD01

---

### Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

### Registracijos statusas:

Valid

---

### Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

---

## Papildoma informacija

### **Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

---

### **Registruotojas:**

Zoetis Italia S.r.l

---

### **Rinkodaros leidimo data:**

19/03/1980

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Zoetis Belgium

---

### **Atsakinga institucija:**

Ministry Of Health

---

### **Registracijos numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

31/12/2007

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.