

File downloaded on 2025-12-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lv/600000093464>

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

Atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Lietošanas veids:

intranazālai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

5.20 log 10 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

5.20 log 10 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

5.50 log 10 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Deva

Farmaceutiskā forma:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#)

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intranazālai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI02AD01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Zoetis Italia S.r.l

Tirdzniecības atļaujas datums:

19/03/1980

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Zoetis Belgium

Atbildīgā iestāde:

Ministry Of Health

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statusa maiņas datums:

31/12/2007

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.