

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

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Nasaal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

5.20 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

5.20 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

5.50 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Nasaal gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AD01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Italië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Italia S.r.l

Marketing authorisation date:

19/03/1980

Productielocaties partijvrijgifte:

Zoetis Belgium SA

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

31/12/2007

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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