

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

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie donosowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

5.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

5.20 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

5.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Dostępne wyłącznie w hiszpański estoński grecki angielski włoski litewski rumuński

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie donosowe:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI02AD01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Italia S.r.l

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

19/03/1980

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Zoetis Belgium

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

31/12/2007

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.