

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

Ima  
dovoljenje za  
promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

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

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

govedo

### Pot uporabe:

Nazalna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

---

### Farmacevtska oblika:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#)

---

### Karenca glede na pot uporabe:

#### Nazalna uporaba:

- 

#### govedo

- Meat and offal. 0 day

---

### Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI02AD01

---

### Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

---

### Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Zoetis Italia S.r.l

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

19/03/1980

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Zoetis Belgium SA

---

### **Pristojni organ:**

Ministry Of Health

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

31/12/2007

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.