

RUVAX

Неоторизиран

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

RUVAX

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

свиня за угояване

свиня за разплод

пуйка

оагнена овца

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Withdrawal period by route of administration:**Интрамускулно приложение:****• свиня за угояване**

- All relevant tissues. 0 day

• свиня за разплод

- All relevant tissues. 0 day

Подкожно приложение:**• пуйка**

- All relevant tissues. 0 day

• свиня за разплод

- All relevant tissues. 0 day

- All relevant tissues. 0 day

• оагнена овца

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01CB02

QI04AB08

QI09AB03

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Surrendered

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)
Налично само на [French](#)
Налично само на [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

18/12/1985

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

National Veterinary Medicines Agency

Номер на лиценза:

FR/V/2390009 1/1985

Дата на промяна в статуса на лиценза:

20/12/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039237>