

Ruvax suspensija injekcijām cūkām, aitām un tītariem

Неразрешен

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ruvax suspensija injekcijām cūkām, aitām un tītariem

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

овца

пуйка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

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

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

овца

- Meat and offal. 0 day

-

пуйка

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QI01CB02

QI04AB08

QI09AB03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски

Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Дата на разрешение за търговия:

15/02/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/02/1434

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/04/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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