

RUVAX, süstesuspensioon

Neoprávněný

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Název léčivého přípravku:

RUVAX, süstesuspensioon

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Prase

Ovce

Krůta

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 dose

Léková forma:

Injekční suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:**• Prase**

- Maso. 0 day

Subkutánní podání:**• Prase**

- Maso. 0 day

• Ovce

- Meat and offal, milk. 0 day

• Krůta

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI09AB03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Authorised in:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [Estonian](#)

K dispozici pouze v [Estonian](#)

K dispozici pouze v [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

6/02/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Odpovědný orgán:

RAVIMIAMET

Registrační číslo:

1200

Datum změny stavu registrace:

28/04/2023

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065379>