

Ruvax

Neoprávněný

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Název léčivého přípravku:

Ruvax

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Prase

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

- Prase

- Maso. no withdrawal period Zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI09AL01

Právní status výdeje:

K dispozici pouze v German Estonian Greek English Italian Portuguese Norwegian

Stav registrace:

Surrendered

Authorised in:

Nizozemsko

Popis balení:

K dispozici pouze v Dutch

K dispozici pouze v Dutch

K dispozici pouze v Dutch

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 French Italian Latvian Norwegian

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Marketing authorisation date:

14/05/1992

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Odpovědný orgán:

MEB

Registrační číslo:

REG NL 2820

Datum změny stavu registrace:

1/12/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066114>