

Ruvax

Ikke autoriseret

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Lægemiddelnavn:

Ruvax

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Dyreart:

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

- Svin

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AL01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på tysk Estisk Græsk engelsk Italiensk Portugisisk Norwegian

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på spansk Tjekkisk tysk Estisk engelsk fransk Italiensk hollandsk Portugisisk Slovakisk Svensk Islandsk Norwegian

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på hollandsk

Kun tilgængelig på hollandsk

Kun tilgængelig på hollandsk

Additional information

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på engelsk fransk Kroatisk Italiensk Lettisk Finsk Svensk Islandsk Norwegian

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på engelsk fransk Italiensk Lettisk Norwegian

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

14/05/1992

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

MEB

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 2820

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/12/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

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