

# RUVAX

Nicht autorisiert

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

RUVAX

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schwein, zur Fleischproduktion

Zuchtschwein

Truthuhn

Mutterschaf

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schwein, zur Fleischproduktion**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

- 

**Zuchtschwein**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Truthuhn**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

- 

**Zuchtschwein**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

- 

**Mutterschaf**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01CB02

QI04AB08

QI09AB03

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zulassungsdatum:**

18/12/1985

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/2390009 1/1985

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/12/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.