

RUVAX

Nicht
autorisiert

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain IM 950, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

RUVAX

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein
Schaf, tragend
Truthuhn, zur Zucht
Schwein, weiblich
Zuchteber

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf, tragend

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Truthuhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Zuchteber

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf, tragend

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Truthuhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein, weiblich

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Zuchteber

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI09AB03

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Zulassungsdatum:

13/04/1983

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

2524 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/02/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Etikettierung

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

Packungsbeilage

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