

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekcinė suspensija

Nicht
autorisiert

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekcinė suspensija

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Schaf

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#)

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre 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:**subkutane Anwendung:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Meat and offal, milk. 0 Tag

-

Birds

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

Future breeding and laying flocks should be vaccinated since 8 weeks of age.
Supportive vaccination - before the laying period.

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI09AB03

Abgaberegulung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

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 litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zulassungsdatum:

10/06/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/02/1376/001-007

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/06/2007

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

Dokumente

RV1376.pdf