

# Ruvax Vet Suspensie voor injectie

Μη  
εγκεκριμένο

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Ruvax Vet Suspensie voor injectie

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

## Ενδομυϊκή χρήση:

•

### Χοίρος

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

---

## Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI09AB03

---

## Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

---

## Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβákικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

### Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

3/03/1988

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Αρμόδια αρχή:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Αριθμός έγκρισης:**

BE-V140646

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

2/11/2022

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.