

# RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekcinė suspensija

Μη  
εγκεκριμένο

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekcinė suspensija

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοίρος

Πρόβατο

Πτηνά

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

## **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Υποδόρια χρήση:**

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα

•

#### **Πτηνά**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

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

## **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI09AB03

---

## **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

## **Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

## **Εγκεκριμένο σε:**

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

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

---

## 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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

10/06/2007

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Αρμόδια αρχή:**

State Food And Veterinary Service

---

**Αριθμός έγκρισης:**

LT/2/02/1376/001-007

---

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

10/06/2007

---

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

RV1376.pdf