

File downloaded on 2026-07-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/6000000014294>

RUVAC, liofilizat pentru suspensie injectabil?

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain VR2, Live

Autorizado

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

RUVAC, liofilizat pentru suspensie injectabil?

Principio activo:

- Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

- Porcino

Vía de administración:

- Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

- Disponible únicamente en [English](#)
10000000.00
Unidad(es) formadora(s) de colonias
/
1.00
Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

- Liofilizado para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

- Vía intramuscular
 - Porcino
 - Meat and offal
0
Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

- QI09AE01

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

- Autorizado

Autorizado en:

- Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

- Disponible únicamente en [Romanian](#)
- Disponible únicamente en [Romanian](#)
- Disponible únicamente en [Romanian](#)
- Disponible únicamente en [Romanian](#)
- Disponible únicamente en [Romanian](#)
- Disponible únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

- Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

- Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

- Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

- 13/07/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

- Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autoridad responsable:

- Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

- 150488

Fecha de modificación del estado de la autorización:

- 2/05/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Información del medicamento

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

[Otros idiomas \(1\)](#)

Romanian (PDF)

Publicado el: 25/05/2022

[Descargar](#)