

RUVAX

No autorizado

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

RUVAX

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdos de engorde

Cerdos reproductores

Pavos

Ovejas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Cerdos de engorde

- All relevant tissues. 0 Día

-

Cerdos reproductores

- All relevant tissues. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Pavos

- All relevant tissues. 0 Día

-

Cerdos reproductores

- All relevant tissues. 0 Día

- All relevant tissues. 0 Día

-

Ovejas

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios

(ATCvet):

QI01CB02

QI04AB08

QI09AB03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

18/12/1985

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/2390009 1/1985

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/12/2023

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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