

RUVAX

No
autorizado

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain IM 950, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

RUVAX

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Ovejas gestantes

Pavos reproductores

Cerdas

Verracos

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 / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovejas gestantes

- Meat and offal. 0 Día

-

Pavos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

-

Cerdas

- Meat and offal. 0 Día

-

Verracos

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovejas gestantes

- Meat and offal. 0 Día

-

Pavos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

-

Cerdas

- Meat and offal. 0 Día

•

Verracos

- Meat and offal. 0 Día

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

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:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 100 dosis (200 ml)

Caja con 1 vial de 25 dosis (50 ml)

Caja con 1 vial de 10 dosis (20 ml)

Caja con 5 ampollas de 1 dosis (2 ml)

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:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

13/04/1983

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

2524 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/02/2023

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Etiquetado

Prospecto