

# RUVAX, soluzione iniettabile per suini Vaccino inattivato contro il Malrossino dei suini

No  
autorizado

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

RUVAX, soluzione iniettabile per suini Vaccino inattivato contro il Malrossino dei suini

### **Principio activo:**

Disponibile unicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponibile unicamente en [English](#)

25.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

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

**Vía subcutánea:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía intramuscular:**

- 

**Porcino**

- Unspecified. 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:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

16/04/1996

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Merial

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

23/01/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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