

# Ruvax suspensão injectável

No autorizado

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Ruvax suspensão injectável

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Ovino

Pavos

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) / 1.00 Pulsación

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

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

**Vía subcutánea:**

- 

**Ovino**

- 

**Pavos**

---

**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:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

---

## 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](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/01/2022

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

46/87DGV

---

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

1/02/2023

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098239>