

File downloaded on 2026-04-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000039237>

RUVAX

Ei myönnetty

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

RUVAX

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika (lihasika)

Sika (jalostussika)

Kalkkuna

Lammas (uuhi)

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

•

Sika (lihasika)

- All relevant tissues. 0 day

•

Sika (jalostussika)

- All relevant tissues. 0 day

Ihon alle:

•

Kalkkuna

- All relevant tissues. 0 day

•

Sika (jalostussika)

- All relevant tissues. 0 day

- All relevant tissues. 0 day

•

Lammas (uuhi)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01CB02

QI04AB08

QI09AB03

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Myyntiluvan myöntämispäivä:

18/12/1985

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupanumero:

FR/V/2390009 1/1985

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

20/12/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.