

RUVAX

Non autorisé

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Dénomination du médicament:

RUVAX

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc (pour engraissement)

Porc (pour la reproduction)

Dinde

Mouton (brebis)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

- **Porc (pour engraissement)**
 - Tous les tissus éligibles. 0 day
- **Porc (pour la reproduction)**
 - Tous les tissus éligibles. 0 day

Voie sous-cutanée:

- **Dinde**
 - Tous les tissus éligibles. 0 day
- **Porc (pour la reproduction)**
 - Tous les tissus éligibles. 0 day
 - Tous les tissus éligibles. 0 day
- **Mouton (brebis)**
 - Tous les tissus éligibles. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01CB02
QI04AB08
QI09AB03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 10 mL
Boîte de 1 flacon de 20 mL
Boîte de 1 flacon de 50 mL
Boîte de 5 ampoules de 2 mL
Boîte de 1 flacon de 250 mL
Boîte de 10 flacons de 2 mL

Boîte de 1 ampoule de 2 mL

Additional information

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/12/1985

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

National Veterinary Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

FR/V/2390009 1/1985

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/12/2023

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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