

Ruvax

Non autorisé

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Dénomination du médicament:

Ruvax

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

- Porc

- Viande et abats. no withdrawal period
Zero days

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

QI09AL01

Statut juridique de la production:

Disponible uniquement en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Authorised in:

Pays-Bas

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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 Netherlands B.V.

Marketing authorisation date:

14/05/1992

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

MEB

Numéro de l'autorisation:

REG NL 2820

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/12/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066114>