

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekciné suspensija

Non
autorisé

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Dénomination du médicament:

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekciné suspensija

Substance active:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Mouton

Disponibile uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie sous-cutanée:

• **Porc**

- Viande et abats. 0 day

• **Mouton**

- Viande et abats, Lait. 0 day

• **Birds**

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

Future breeding and laying flocks should be vaccinated since 8 weeks of age.
Supportive vaccination - before the laying period.

Voie intramusculaire:

• **Porc**

- Viande et abats. 0 day

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

QI09AB03

Statut juridique de la production:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Authorised in:

Lituanie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

10/06/2007

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/02/1376/001-007

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/06/2007

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

Documents

RV1376.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096471>