

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekciné suspensija

Níl
údaraithe

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekciné suspensija

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Bealach riatha:

Úsáid fho-chraicneach

Úsáid ionmhatánach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán le haghaidh insteallta

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid fho-chraicneach:

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

•

Sheep

- Meat and offal, milk. 0 day

•

Birds

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

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

Úsáid ionmhatánach:

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QI09AB03

Stádas dlí an tsoláthair:

Níl an fhaisnéis seo ar fáil don táirge seo.

Stádas údaraithe:

Surrendered

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Lithuanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Lithuanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Lithuanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Lithuanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Lithuanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Lithuanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Lithuanian](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dáta Údaraithe Margaíochta:

10/06/2007

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

An t-údarás atá freagrach:

State Food And Veterinary Service

Uimhir an údaraithe:

LT/2/02/1376/001-007

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

10/06/2007

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

RV1376.pdf

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