

# Ruvax Vet Suspensie voor injectie

Nije  
ovlašteno

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

## Product identification

### **Naziv VMP-a:**

Ruvax Vet Suspensie voor injectie

Ruvax Vet Suspension injectable

Ruvax Vet Injektionssuspension

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupno samo u [English](#)

---

### **Ciljne vrste životinja:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Način primjene:**

Intramuskularno

---

## Product details

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupno samo u [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 mililitar

---

### **Farmaceutski oblik:**

suspenzija za injekciju

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskularno:**

• **Pig**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

---

**Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QI09AB03

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Odgovorno tijelo:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Broj autorizacije:**

BE-V140646

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

2/11/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085938>