

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekciné suspensija

Nije
ovlašćeno

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Naziv VMP-a:

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekciné suspensija

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](#)

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

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

Naćin primjene:

Supkutano

Intramuskularno

Product details

Djelatna tvar i jaćina:

Dostupno samo u [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

suspencija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Supkutano:

• **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.

Intramuskularno:

• **Pig**

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI09AB03

Pravni status opskrbe:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

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 [Lithuanian](#)

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

10/06/2007

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Odgovorno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj autorizacije:

LT/2/02/1376/001-007

Datum promjene statusa odobrenja:

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>