

Ruvax vet. Injektionsväska, suspension

Ekki
heimilað

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ruvax vet. Injektionsväska, suspension

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Til notkunar undir húð:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AB03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Svíþjóð

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í sænska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Dagsetning markaðsleyfis:

14/06/1996

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Swedish Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

12369

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/11/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.