

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000055427>

RUVAX

Ekki
heimilað

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain IM 950, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

RUVAX

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Svín (kvendýr)

Svín (karldýr til undaneldis)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt 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. 0 dagar

•

Sheep (pregnant ewe)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Turkey (for reproduction)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Svín (kvendýr)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Svín (karldýr til undaneldis)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Sheep (pregnant ewe)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Turkey (for reproduction)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Svín (kvendýr)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

Svín (karldýr til undaneldis)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI09AB03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/04/1983

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

2524 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/02/2023

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Áletranir

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

Fylgiseðill

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