

Ruvax

Ekki heimilt

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Heiti lyfs:

Ruvax

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í vöðva:

- Svín

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period ^{Zero days}

ATC flokkun (dýralyf):

QI09AL01

Lögformleg staða:

Aðeins í boði í [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Staða markaðsleyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Authorised in:

Holland

Áletrun:

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Marketing authorisation date:

14/05/1992

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

MEB

Markaðsleyfisnúmer:REG NL 2820

Dagsetning leyfisbreytingar:1/12/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066114>