

# Ruvax

Ekki heimilað

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Ruvax

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

### Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

## **Svín**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period  
Zero days

---

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

QI09AL01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

**Heimilað í:**

Holland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

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

---

**Markaðsleyfishafi:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

14/05/1992

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

REG NL 2820

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

1/12/2022

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

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