

# RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekciné suspensija

Ekki  
heimilað

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekciné suspensija

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Svín

Sauðkind

Fiðurfénaður

### Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

## 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 undir húð:**

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

- 

**Fiðurfénaður**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

Future breeding and laying flocks should be vaccinated since 8 weeks of age.  
Supportive vaccination - before the laying period.

**Til notkunar í vöðva:**

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

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

QI09AB03

---

**Lögformleg staða:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Staða leyfis:**

Dregið til baka af leyfishafa

---

**Heimilað í:**

Litáen

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [litháíska](#)

Aðeins fánlegt í [litháíska](#)

Aðeins fánlegt í [litháíska](#)

Aðeins fánlegt í [litháíska](#)

Aðeins fánlegt í [litháíska](#)

Aðeins fánlegt í [litháíska](#)

Aðeins fánlegt í [litháíska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

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

---

**Markaðsleyfishafi:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

10/06/2007

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Ábyrgt yfirvald:**

State Food And Veterinary Service

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

LT/2/02/1376/001-007

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

10/06/2007

---

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

# Skjöl

RV1376.pdf