

Ruvax suspensão injectável

Ekki heimilt

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Heiti lyfs:

Ruvax suspensão injectável

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Sauðkind

Kalkúni

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Afmældur skammtur

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar undir húð:

- Sauðkind

• Kalkúni

ATC flokkun (dýralyf):

QI09AB03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Afturkallað

Authorised in:

Portúgal

Áletrun:

Aðeins í boði í Portuguese

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í English Italian Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Marketing authorisation date:

1/01/2022

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 46/87DGV

Dagsetning leyfisbreytingar:

1/02/2023

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098239>