

# RUVAX

Non autorizzato

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

RUVAX

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Suini (da ingrasso)

Suino (da riproduzione)

tacchini

Ovino (pecora)

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:****Uso intramuscolare:****• Suini (da ingrasso)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

**• Suino (da riproduzione)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:****• tacchini**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

**• Suino (da riproduzione)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

**• Ovino (pecora)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01CB02

QI04AB08

QI09AB03

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Authorised in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Marketing authorisation date:**

18/12/1985

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/2390009 1/1985

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/12/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039237>