

Ruvax

Non autorizzato

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ruvax

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. no withdrawal period
Zero days

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

QI09AL01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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 Netherlands B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/05/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 2820

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/12/2022

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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