

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekcinè suspensija

Non
autorizzato

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekcinè suspensija

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Ovino

uccelli

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso sottocutaneo:**

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino

- carne e visceri, latte. 0 giorno

-

uccelli

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

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

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI09AB03

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/06/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/02/1376/001-007

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/06/2007

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

Documenti

RV1376.pdf