

# RUVAX

Neregistruotas

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

RUVAX

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Penima kiaulė

Reprodukcinė/veislinė kiaulė

Kalakutas

Avis (patelė)

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti po oda

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 mililitrai

### **Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti į raumenis:**

- 

**Penima kiaulė**

- All relevant tissues. 0 d.

- 

**Reprodukcinė/veislinė kiaulė**

- All relevant tissues. 0 d.

**Leisti po oda:**

- 

**Kalakutas**

- All relevant tissues. 0 d.

- 

**Reprodukcinė/veislinė kiaulė**

- All relevant tissues. 0 d.

- All relevant tissues. 0 d.

- 

**Avis (patelė)**

- All relevant tissues. 0 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos**

**(ATCvet) kodas:**

QI01CB02

QI04AB08

QI09AB03

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Surrendered

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Rinkodaros leidimo data:**

18/12/1985

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Atsakinga institucija:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Registracijos numeris:**

FR/V/2390009 1/1985

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

20/12/2023

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.