

RUVAX

Neautorizuotas

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Vaisto pavadinimas:

RUVAX

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Penima kiaulė

Reprodukcinė/veislinė kiaulė

Kalakutas

Avis (patelė)

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

• **Penima kiaulė**

- All relevant tissues. 0 day

• **Reprodukcinė/veislinė kiaulė**

- All relevant tissues. 0 day

Leisti po oda:

• **Kalakutas**

- All relevant tissues. 0 day

• **Reprodukcinė/veislinė kiaulė**

- All relevant tissues. 0 day

- All relevant tissues. 0 day

• **Avis (patelė)**

- All relevant tissues. 0 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01CB02

QI04AB08

QI09AB03

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

18/12/1985

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

National Veterinary Medicines Agency

Registracijos pažymėjimo numeris:

FR/V/2390009 1/1985

Registracijos statuso pasikeitimo data:

20/12/2023

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

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

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