

RUVAX

Niet
gemachtigd

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain IM 950, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

RUVAX

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken
Drachtige ooien
fokkalkoenen
Vrouwelijke varkens
Fokberen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

• **Varken**

- Meat and offal. 0 day

• **Drachtige ooien**

- Meat and offal. 0 day

• **fokkalkoenen**

- Meat and offal. 0 day

• **Vrouwelijke varkens**

- Meat and offal. 0 day

• **Fokberen**

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

• **Varken**

- Meat and offal. 0 day

• **Drachtige ooien**

- Meat and offal. 0 day

• **fokkalkoenen**

- Meat and offal. 0 day

• **Vrouwelijke varkens**

- Meat and offal. 0 day

• **Fokberen**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AB03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Surrendered

Authorised in:

Spanje

Package description:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Alleen beschikbaar in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

Marketing authorisation date:

13/04/1983

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Toelatingsnummer:

2524 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

1/02/2023

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055427>