

Ruvax

Niet gemachtigd

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Ruvax

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:**

- Varken

- Meat and offal. no withdrawal period ^{Zero days}

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QI09AL01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Surrendered

Authorised in:

Nederland

Package description:

Glazen injectieflacon (type I) met rubberstop en metalen felscapsule. Inhoud: 100 doses.

Glazen injectieflacon (type I) met rubberstop en metalen felscapsule. Inhoud: 10 doses.

Glazen injectieflacon (type I) met rubberstop en metalen felscapsule. Inhoud: 25 doses.

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

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

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Marketing authorisation date:

14/05/1992

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

MEB

Toelatingsnummer:

REG NL 2820

Wijzigingsdatum status toelating:

1/12/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066114>