

Ruvax Vet. injeksjonsvæske, suspension 25 IE/ml

Ikke
autorisert

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Ruvax Vet. 25 IE/ml injeksjonsvæske, suspension

Ruvax Vet. injeksjonsvæske, suspension 25 IE/ml

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Dansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/05/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France
MERIAL Laboratoire Porte des Alpes

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

14967

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/12/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.