

Ruvax vakcina A.U.V.

Autorisert

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

Ruvax vakcina A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Product details

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 Enhet(er)/dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

- gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QI09AB03

Juridisk status for forsyning :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
HU

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)
Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)
Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)
Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Additional information

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Markedsføringsgodkjenningsdato:
15/06/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:
Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:
Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/06/1995

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084966>