

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekciné suspensija

Ikke
autorisert

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekciné suspensija

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

gris

sau

Tilgjengelig bare i [búlgarska](#) [Spanish](#) [tékkneska](#) [Danska](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Administrering:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan bruk:

• **gris**

- Slakt. 0 dag

• **sau**

- Meat and offal, milk. 0 dag

• **Birds**

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

Future breeding and laying flocks should be vaccinated since 8 weeks of age.
Supportive vaccination - before the laying period.

Intramuskulær bruk:

• **gris**

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB03

Utleveringsbestemmelser :

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Authorised in:

LT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Lithuanian

Tilgjengelig bare i Lithuanian

Tilgjengelig bare i Lithuanian

Tilgjengelig bare i Lithuanian

Tilgjengelig bare i Lithuanian

Tilgjengelig bare i Lithuanian

Tilgjengelig bare i Lithuanian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

10/06/2007

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/02/1376/001-007

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

10/06/2007

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

Documents

RV1376.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096471>