

Ruvax zawiesina do wstrzykiwań dla świń

Niedopuszczony do obrotu

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Ruvax zawiesina do wstrzykiwań dla świń

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AB03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Butelki ze szkła typu I, zamykane korkami z elastomeru butylowego i zabezpieczone aluminiowym kapslem, o pojemności 20 ml (10 dawek).

Butelki ze szkła typu I, zamykane korkami z elastomeru butylowego i zabezpieczone aluminiowym kapslem, o pojemności 50 ml (25 dawek).

Butelki z polipropylenu, zamykane korkami z elastomeru butylowego i zabezpieczone aluminiowym kapslem, o pojemności 250 ml (125 dawek).

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

9/06/1995

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0153

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/02/2023

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego