

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekcinė suspensija

Não
autorizado

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekcinė suspensija

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [sueco](#) [islandês](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal, milk. 0 dia

-

Birds

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Future breeding and laying flocks should be vaccinated since 8 weeks of age.

Supportive vaccination - before the laying period.

Via intramuscular:

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AB03

Classificação quanto à dispensa:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data de autorização de introdução no mercado:

10/06/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/02/1376/001-007

Data da alteração do estado de autorização:

10/06/2007

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV1376.pdf