

RUVAC, liofilizat pentru suspensie injectabilă

Autorizat

- Erysipelothrix rhusiopathiae, strain VR2, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

RUVAC, liofilizat pentru suspensie injectabilă

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10000000.00 Colony forming unit / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AE01

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

flacon din sticla tip II/PVC x 200 doze, inchis cu dop din cauciuc; cutii din carton x 10 flacoane.

flacon din sticla tip II/PVC x 100 doze, inchis cu dop din cauciuc; cutii din carton x 10 flacoane.

flacon din sticla tip II/PVC x 50 doze, inchis cu dop din cauciuc; cutii din carton x 10 flacoane.

flacon din sticla tip II/PVC x 25 doze, inchis cu dop din cauciuc; cutii din carton x 10 flacoane.

flacon din sticla tip II/PVC x 10 doze, inchis cu dop din cauciuc; cutii din carton x 10 flacoane.

flacon din sticla tip II/PVC x 5 doze, inchis cu dop din cauciuc; cutii din carton x 10 flacoane.

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Data autorizației de comercializare:

13/07/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pasteur Filiala Filipești S.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

150488

Data modificării statusului autorizației:

2/05/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului