

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekcinė suspensija

Neautorizat

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekcinė suspensija

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Oaie

Păsări

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare subcutanată:**

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe, lapte. 0 zi

-

Păsări

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

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

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AB03

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Disponibile numai în Lituaniană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză
Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

10/06/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/02/1376/001-007

Data modificării statusului autorizației:

10/06/2007

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

Documente

RV1376.pdf