

# Ruvax vet. Injekcijsvtska, suspension

Ni  
pooblaŝeno

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

## Product identification

### Ime zdravila:

Ruvax vet. Injekcijsvtska, suspension

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne ųivalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

---

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

---

### Farmaceutska oblika:

Suspenzija za injiciranje

---

**Withdrawal period by route of administration:****intramuskularna uporaba:****• Pig**

- Meat and offal. no withdrawal period

**Subkutana uporaba:****• Pig**

- Meat and offal. no withdrawal period

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QI09AB03

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Swedish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Marketing authorisation date:**

14/06/1996

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Pristojni organ:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Številka dovoljenja :**

12369

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

23/11/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053507>