

# RUVAX, süstesuspensioon

Ni odobreno

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

RUVAX, süstesuspensioon

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

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

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

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

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 dose

---

### **Farmacevtska oblika:**

Suspenzija za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **intramuskularna uporaba:**

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 0 day

### **Subkutana uporaba:**

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal, milk. 0 day

- 

#### **Turkey**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI09AB03

---

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

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

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

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

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](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

5/02/2004

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Pristojni organ:**

State Agency Of Medicines

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

1200

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

27/04/2023

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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