

Ruvax suspenção injectável

Ni pooblaščno

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Ime zdravila:

Ruvax suspenção injectável

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](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Potisk

Farmaceutska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:**Subkutana uporaba:**

- **Sheep**
 - **Turkey**
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI09AB03

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Revoked

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 [Portuguese](#)

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](#) [Italian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Marketing authorisation date:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja :

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 46/87DGV

Datum spremembe statusa dovoljenja:

1/02/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098239>