

File downloaded on 2026-04-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000039237>

RUVAX

Ej godkänd

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

RUVAX

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin (slaktsvin)

Svin (avelssvin)

Kalkon

Får (tacka)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Svin (slaktsvin)

- All relevant tissues. 0 dygn

•

Svin (avelssvin)

- All relevant tissues. 0 dygn

Subkutan användning:

•

Kalkon

- All relevant tissues. 0 dygn

•

Svin (avelssvin)

- All relevant tissues. 0 dygn

- All relevant tissues. 0 dygn

•

Får (tacka)

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01CB02

QI04AB08

QI09AB03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Godkännandedatum:

18/12/1985

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/2390009 1/1985

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/12/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.