

Ruvax

Ej auktoriserad

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

Ruvax

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. no withdrawal period
Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AL01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Authorised in:

Nederländerna

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Dutch](#)

Finns tillgänglig endast på [Dutch](#)

Finns tillgänglig endast på [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Marketing authorisation date:

14/05/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 2820

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/12/2022

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000066114>