

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekciné suspensija

Ej
auktoriserad

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekciné suspensija

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin

Får

Fågel

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan användning:****• Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

• Får

- Meat and offal, milk. 0 dygn

• Fågel

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Future breeding and laying flocks should be vaccinated since 8 weeks of age.
Supportive vaccination - before the laying period.

Intramuskulär användning:**• Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB03

Rättslig status för tillhandahållande:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Godkännandestatus:

Övergiven

Authorised in:

Litauen

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Lithuanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Lithuanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Lithuanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Lithuanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Lithuanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Lithuanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Lithuanian](#)

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 France

Marketing authorisation date:

10/06/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/02/1376/001-007

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/06/2007

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

Documents

RV1376.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096471>