

# RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekciné suspensija

Ej  
godkänd

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

RUVAX, inaktyvuota vakcina, injekciné suspensija

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Svin

Får

Fågel

---

### Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

---

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:****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

---

**Receptstatus:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Godkännandestatus:**

Övergiven

---

**Godkänd i:**

Litauen

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

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

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Godkännandedatum:**

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

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

RV1376.pdf