

## INDLÆGSSEDDEL

### Ruvax vet., injektionsvæske, suspension

#### **1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA**

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S, Strødamvej 52, 2100 København Ø.

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
Laboratoire Porte des Alpes  
Rue de l'Aviation  
69800 Saint Priest  
Frankrig

#### **2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Ruvax vet., injektionsvæske, suspension.

#### **3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER**

1 dosis (2 ml) indeholder:

**Aktivt stof:**

Inaktiveret erysipelothrix rhusiopathiae serotype 2 > 1 ELISA U

**Adjuvans:**

Aluminiumhydroxid 4,2 mg.

**Hjælpestoffer:**

Thiomersal 0,2 mg.

Natriumchlorid 0,15 m til 2 ml.

#### **4. INDIKATIONER**

Vaccination mod rødsyge hos svin.

#### **5. KONTRAINDIKATIONER**

Ingen kendte.

#### **6. BIVIRKNINGER**

Forbigående systemisk reaktion (temperaturstigning, nedstemthed m.v.) kan ses efter vaccination.

Lokal hævelse på injektionsstedet kan forekomme. Vaccinationen kan fremkalde en overfølsomhedsreaktion hos dyr, der er overfølsomme for rødsygekomponenten.

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem  
Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1  
DK-2300 København S  
Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)  
E-mail: dkma@dkma.dk

## **7. DYREARTER**

Svin.

## **8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVej**

Dosis: 2 ml.

Vaccinen injiceres subkutant eller intramuskulært.

Basisvaccination: 1 dosis (2 ml) s.c. eller i.m. gentaget efter 4 uger.

Revaccination: Hver 6. måned

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have udskrevet lægemidlet til anden brug og/eller med en anden dosering end angivet i denne indlægsseddel. Følg altid den anvisning dyrlægen har skrevet på etiketten fra apoteket.

## **9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE**

- Anvend sædvanlig aseptik og sædvanlige procedurer i omgang med dyrene.
- Vaccinen omrystes før brug.

## **10. TILBAGEHOLDELSESTID**

Slagtning: 0 døgn

## **11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING**

Opbevares i køleskab (2 °C til 8 °C).

Efter første åbning af den indre emballage: anvendes inden 24 timer.

Må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på æsken efter EXP.

## **12. SÆRLIGE ADVARSLER**

Drægtighed: Kan anvendes

Overdosis: Ved administration af den dobbelte dosis observeredes ingen særlige symptomer.

## **13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT**

Ikke anvendte veterinærlægemidler samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

## **14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGGSSEDLEN**

04/2020

Nyeste indlægsseddel for dette lægemiddel kan findes på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk).

## **15. ANDRE OPLYSNINGER**