

HAEMOVAX

Autoriseret

- Avibacterium paragallinarum, Serotype A, Inactivated

Product identification

Lægemiddelnavn:

HAEMOVAX

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Dyreart:

Æglæggende høne

Kylling avl/æglæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

1.00 100% seroconversion / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

- **Æglæggende høne**

- Meat and offal. 0 dag

- **Æglæggende høne**

- Eggs. 0 dag

- **Kylling avl/æglæg**

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

- **Æglæggende høne**

- Meat and offal. 0 dag

- **Æglæggende høne**

- Eggs. 0 dag

- **Kylling avl/æglæg**

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AB04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Portugisisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#)
[Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [fransk](#)

Kun tilgængelig på [fransk](#)

Kun tilgængelig på [fransk](#)

Kun tilgængelig på [fransk](#)

Kun tilgængelig på [fransk](#)

Kun tilgængelig på [fransk](#)

Kun tilgængelig på [fransk](#)

Kun tilgængelig på [fransk](#)

Kun tilgængelig på [fransk](#)

Kun tilgængelig på [fransk](#)

Additional information

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Kroatisk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dato for markedsføringstilladelse:

18/12/1985

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

ANSES

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/0803890 2/1985

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/12/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039265>