

ΗΑΕΜΟVΑΧ

Εξουσιοδοτημένο

- Avibacterium paragallinarum, Serotype A, Inactivated

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

ΗΑΕΜΟVΑΧ

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδη ζώων:

Ωοτόκος όρνιθα

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 100% seroconversion / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:**• Ωοτόκος όρνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

• Ωοτόκος όρνιθα

- Αυγά. 0 Ημέρα

• Κοτόπουλο αναπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:**• Ωοτόκος όρνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

• Ωοτόκος όρνιθα

- Αυγά. 0 Ημέρα

• Κοτόπουλο αναπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AB04

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Πορτογαλικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

Additional information

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γάλλος Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

18/12/1985

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Αρμόδια αρχή:

ANSES

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/0803890 2/1985

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

18/12/2023

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

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