

# HAEMOVAX

No autorizado

- Avibacterium paragallinarum, Serotype A, Inactivated

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

HAEMOVAX

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Gallinas ponedoras  
Pollos reproductores

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular  
Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 100% seroconversión / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

## **Tiempo de espera por vía de administración:**

### **Vía intramuscular:**

- 

#### **Gallinas ponedoras**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Gallinas ponedoras**

- Eggs. 0 Día

- 

#### **Pollos reproductores**

- Meat and offal. 0 Día

### **Vía subcutánea:**

- 

#### **Gallinas ponedoras**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Gallinas ponedoras**

- Eggs. 0 Día

- 

#### **Pollos reproductores**

- Meat and offal. 0 Día

---

## **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AB04

---

## **Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

## **Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/12/1985

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/0803890 2/1985

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/03/2026

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.