

# HAEMOVAX

Autorisé

- Avibacterium paragallinarum, Serotype A, Inactivated

## Product identification

**Dénomination du médicament:**

HAEMOVAX

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Poulet (poule pondeuse)  
Poulet (pour reproduction)

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire  
Voie sous-cutanée

---

## Product details

**Substance active / Dosage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
1.00 100% seroconversion / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Voie intramusculaire:**

- **Poulet (poule pondeuse)**
  - Viande et abats. 0 day
- **Poulet (poule pondeuse)**
  - Œufs. 0 day
- **Poulet (pour reproduction)**
  - Viande et abats. 0 day

**Voie sous-cutanée:**

- **Poulet (poule pondeuse)**
  - Viande et abats. 0 day
- **Poulet (poule pondeuse)**
  - Œufs. 0 day
- **Poulet (pour reproduction)**
  - Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AB04

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

France

---

**Description de l'emballage:**

Flacon de 50 mL

Flacon de 250 mL

Flacon de 500 mL

Boîte de 25 flacons de 5 mL

Boîte de 25 flacons de 50 mL

Flacon de 150 mL

Flacon de 300 mL

Boîte de 10 flacons de 150 mL

Boîte de 10 flacons de 300 mL

Flacon de 5 ml

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Marketing authorisation date:**

18/12/1985

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

ANSES

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/0803890 2/1985

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/12/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

---

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