

File downloaded on 2026-07-02

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

# HAEMOVAX

Nem  
engedélyezett

- Avibacterium paragallinarum, Serotype A, Inactivated

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

HAEMOVAX

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

tojótyúk

tenyészcside

**Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatásereőség:**

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 100% seroconversion / 1.00 Dose

**Gyógyszerforma:**

Szuszpenziós injekció

## Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

### Intramuscularis alkalmazás:

- 

#### **tojótyúk**

- Meat and offal. 0 day

- 

#### **tojótyúk**

- Eggs. 0 day

- 

#### **tenyészcside**

- Meat and offal. 0 day

### Subcutan alkalmazás:

- 

#### **tojótyúk**

- Meat and offal. 0 day

- 

#### **tojótyúk**

- Eggs. 0 day

- 

#### **tenyészcside**

- Meat and offal. 0 day

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AB04

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)  
[Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### Engedélyezési státusz:

Surrendered

---

### Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

18/12/1985

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Felelős hatóság:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Engedély száma:**

FR/V/0803890 2/1985

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

25/03/2026

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.