

HAEMOVAX

Autorizzato

- Avibacterium paragallinarum, Serotype A, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

HAEMOVAX

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaiola)

Pollo (pollo da riproduzione)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 100% seroconversion / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

- **Pollo (gallina ovaiola)**
 - carne e visceri. 0 giorno
- **Pollo (gallina ovaiola)**
 - uova. 0 giorno
- **Pollo (pollo da riproduzione)**
 - carne e visceri. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

- **Pollo (gallina ovaiola)**
 - carne e visceri. 0 giorno
- **Pollo (gallina ovaiola)**
 - uova. 0 giorno
- **Pollo (pollo da riproduzione)**
 - carne e visceri. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AB04

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune confezioni

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

18/12/1985

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

ANSES

Numero di autorizzazione:

FR/V/0803890 2/1985

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/12/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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