

# HAEMOVAX

Igaliotas

- Avibacterium paragallinarum, Serotype A, Inactivated

## Product identification

**Vaisto pavadinimas:**

HAEMOVAX

---

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Višta dedeklė

Veislinis viščiukas)

---

**Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti po oda

---

## Product details

**Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

1.00 100% seroconversion / 1.00 Dose

---

**Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Leisti į raumenis:**

- **Višta dedeklė**

- Meat and offal. 0 day

- **Višta dedeklė**

- Eggs. 0 day

- **Veislinis viščiukas)**

- Meat and offal. 0 day

**Leisti po oda:**

- **Višta dedeklė**

- Meat and offal. 0 day

- **Višta dedeklė**

- Eggs. 0 day

- **Veislinis viščiukas)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QI01AB04

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Registruotojas:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Marketing authorisation date:**

18/12/1985

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Atsakinga institucija:**

ANSES

---

### **Registracijos pažymėjimo numeris:**

FR/V/0803890 2/1985

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

18/12/2023

---

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

## Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

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