

HAEMOVAX

Autorizado

- Avibacterium paragallinarum, Serotype A, Inactivated

Product identification

Nome do medicamento:

HAEMOVAX

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

1.00 100% seroconversion / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:

- **Chicken (layer hen)**
 - Meat and offal. 0 dia
- **Chicken (layer hen)**
 - Eggs. 0 dia
- **Chicken (for reproduction)**
 - Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

- **Chicken (layer hen)**
 - Meat and offal. 0 dia
- **Chicken (layer hen)**
 - Eggs. 0 dia
- **Chicken (for reproduction)**
 - Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AB04

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Francês

Disponível apenas em Francês

Disponível apenas em Francês

Disponível apenas em Francês

Disponível apenas em Francês

Disponível apenas em [Francês](#)

Disponível apenas em [Francês](#)

Disponível apenas em [Francês](#)

Disponível apenas em [Francês](#)

Disponível apenas em [Francês](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

18/12/1985

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

ANSES

Número da autorização:

FR/V/0803890 2/1985

Data de alteração do estado de autorização:

18/12/2023

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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