

File downloaded on 2026-03-20

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

HAEMOVAX

Autorizat

- Avibacterium paragallinarum, Serotype A, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

HAEMOVAX

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (găină ouătoare)

Găină (pentru reproducție)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 100% seroconversion / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Găină (găină ouătoare)

- Carne și organe. 0 zi

•

Găină (găină ouătoare)

- Ouă. 0 zi

•

Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

•

Găină (găină ouătoare)

- Carne și organe. 0 zi

•

Găină (găină ouătoare)

- Ouă. 0 zi

•

Găină (pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AB04

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#)
[Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data autorizației de comercializare:

18/12/1985

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/0803890 2/1985

Data modificării statusului autorizației:

18/12/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.