

# HAEMOVAX

Oprávnený

- Avibacterium paragallinarum, Serotype A, Inactivated

## Product identification

### Názov lieku:

HAEMOVAX

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 100% seroconversion / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Injekčná suspenzia

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulárne použitie:**

• **Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 0 day

• **Chicken (layer hen)**

- Eggs. 0 day

• **Chicken (for reproduction)**

- Meat and offal. 0 day

**Subkutánne použitie:**

• **Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 0 day

• **Chicken (layer hen)**

- Eggs. 0 day

• **Chicken (for reproduction)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI01AB04

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Francúzsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Marketing authorisation date:**

18/12/1985

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Zodpovedný orgán:**

ANSES

---

### **Číslo registrácie:**

FR/V/0803890 2/1985

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

18/12/2023

---

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

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

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