

HAEMOVAX

Godkänd

- Avibacterium paragallinarum, Serotype A, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

HAEMOVAX

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (värphöns)

Tamhöns (avelshöns)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 100% seroconversion / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Tamhöns (värphöns)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (värphöns)

- Eggs. 0 dygn

-

Tamhöns (avelshöns)

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Tamhöns (värphöns)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (värphöns)

- Eggs. 0 dygn

-

Tamhöns (avelshöns)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AB04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel med vissa receptfria förpackningsstorlekar

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Godkännandedatum:

18/12/1985

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/0803890 2/1985

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/12/2023

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.