

# AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

Разрешен

- Chicken anaemia virus, strain CUX-1, Live

## Product identification

**Име на ветеринарномедицинския продукт:**

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

AviPro THYMOVAC Lyophilisat zur Anwendung im Trinkwasser für Hühner

**Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

**Видове животни, за които е предназначен вмп:**

пиле

**Начин на приложение:**

Прилагане във вода за пиене

## Product details

**Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)

31622.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат за прилагане във вода за пиене

**Withdrawal period by route of administration:**

**Прилагане във вода за пиене:****• пиле**

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
  - Egg. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- 

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**QI01AD04

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**Налично само на [English](#)Налично само на [English](#)Налично само на [English](#)Налично само на [English](#)Налично само на [English](#)Налично само на [English](#)Налично само на [English](#)Налично само на [English](#)Налично само на [English](#)Налично само на [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

30/04/2009

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Отговорен орган:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Номер на лиценза:**

8-20318

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

30/04/2009

---

**Референтна държава членка:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Номер на процедурата:**

DE/V/0247/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)



Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061517>