

# AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

Autorizovaný

- Chicken anaemia virus, strain CUX-1, Live

## Product identification

### **Název léčivého přípravku:**

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

AviPro THYMOVAC Lyophilisat zur Anwendung im Trinkwasser für Hühner

### **Léčivá látka:**

K dispozici pouze v [English](#)

### **Cílové druhy zvířat:**

Kuře

### **Způsob podání:**

Podání v pitné vodě

## Product details

### **Léčivá látka a síla:**

K dispozici pouze v [English](#)

31622.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

### **Léková forma:**

Lyofilizát pro podání v pitné vodě

### **Withdrawal period by route of administration:**

**Podání v pitné vodě:****• Kuře**

- Maso. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Egg. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

---

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

QI01AD04

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Rakousko

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

30/04/2009

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Odpovědný orgán:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Registrační číslo:**

8-20318

---

**Datum změny stavu registrace:**

30/04/2009

---

**Referenční členský stát:**

Německo

---

**Číslo postupu:**

DE/V/0247/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko

Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [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

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

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