

# AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

Autorizado

- Chicken anaemia virus, strain CUX-1, Live

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

AviPro THYMOVAC Lyofilizát na podanie v pitnej vode

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Pollos

### Vía de administración:

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

31622.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

### Forma farmacéutica:

Liofilizado para administración en agua de bebida

## Administración en agua de bebida:

- 

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

## QI01AD04

Disponibile unicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Autorizado

# Eslovaquia

[illegible]

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/05/2009

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

97/015/MR/09-S

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/05/2009

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0247/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania  
Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia  
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.