

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

Autorizado

- Chicken anaemia virus, strain CUX-1, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AVIPRO THYMOVAC liofilizat pentru administrare în apa de băut
AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

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

Rumania; Rumanía

[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:

9/03/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Animal Health GmbH

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

130095

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/07/2024

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

Documentos

Combined File of all Documents

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