

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

Volitatud

- Chicken anaemia virus, strain CUX-1, Live

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kana

Manustamisviis:

Joogivees

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
31622.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 annus

Ravimvorm:

Lüofilisaat joogivees manustamiseks

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Joogivees:**

-

kana

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Egg. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI01AD04

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Rumeenia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Lohmann Animal Health GmbH

Müügiloa kuupäev:

9/03/2009

Partii vabastamise tootmiskohad:

Lohmann Animal Health GmbH

Vastutav asutus:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Müügiloa number:

130095

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

17/07/2024

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloomenetluse number:

DE/V/0247/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome Prantsusmaa
Kreeka Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Holland Norra Poola
Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.