

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

Autorisé

- Chicken anaemia virus, strain CUX-1, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

AviPro THYMOVAC lyofilisat til anvendelse i drikkevand

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

31622.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'eau de boisson:**

-

Poulet

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Egg. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Lohmann Animal Health GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/08/2009

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Lohmann Animal Health GmbH

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

44232

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/08/2009

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0247/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande
France Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas
Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.