

# 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 lüofilisaat joogivees manustamiseks

### 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:**Estonie

---

**Description des conditionnements:**Disponible uniquement en AnglaisDisponible 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:**

1/06/2009

---

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

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

1558

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/06/2009

---

**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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.