

# 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 Liofilizat do podania w wodzie do picia

### 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:**

Pologne

---

**Disponible en:**

Pologne

---

**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:**

15/12/2009

---

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

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

1934

---

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

15/12/2009

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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