

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

Viðurkennt

- Chicken anaemia virus, strain CUX-1, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

Avipro Thymovac Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Avipro Thymovac Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

Avipro Thymovac Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

31622.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað lyf til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í drykkjarvatn:**

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- Egg. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Belgía

Fáanlegt í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

3/08/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lohmann Animal Health GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V345362

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/08/2009

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0247/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland
Frakkland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen
Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.