

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

Viðurkennt

- Chicken anaemia virus, strain CUX-1, Live

Product identification

Heiti lyfs:

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

AviPro THYMOVAC liofilizāts lietošanai ar dzeramo ūdeni vistām

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hænsn

Íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

31622.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað lyf til notkunar í drykkjarvatn

Withdrawal period by route of administration:

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 (dýralyf):

QI01AD04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Lettland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Lohmann Animal Health GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/MRP/09/0013

Dagsetning leyfisbreytingar:

30/04/2009

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Númer verkferlis:

DE/V/0247/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríá 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)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090382>