

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

Autorizzato

- Chicken anaemia virus, strain CUX-1, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water
AviPro THYMOVAC

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
31622.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:

Somministrazione in acqua da bere:**• polli**

- carne e visceri. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

- uova. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD04

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Lohmann Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Lohmann Animal Health GmbH

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

220a/88

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/02/2009

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0247/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Francia Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi
Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061448>