File downloaded on 2025-12-01

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000090585

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

Autorizzato

• Chicken anaemia virus, strain CUX-1, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water Avipro Thymovac vet. Frystorkat pulver för användning i dricksvatten

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in **English**

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English 31622.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione: Somministrazione in acqua da bere:

polli

- carni e frattaglie. 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

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/12/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lohmann Animal Health GmbH

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

26904

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/12/2009

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 <u>Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic</u> Norwegian

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

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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