

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

Toegelaten

- Chicken anaemia virus, strain CUX-1, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

31622.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Kip

- Egg. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

□

QI01AD04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Polen

Beschikbaar in:

Polen

Verpakkingsoomschrijving:

[illegible]

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Lohmann Animal Health GmbH

Handelsvergunningsdatum:

15/12/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lohmann Animal Health GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

1934

Datum toelatingswijziging:

15/12/2009

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0247/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland
Frankrijk Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen
Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje
Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.