

AviPro THYMOVAC Lyofilisat til bruk i drikkevann

Autorisert

- Chicken anaemia virus, strain CUX-1, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

AviPro THYMOVAC Lyofilisat til bruk i drikkevann

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

31622.00 vevskultur infeksiøs dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i drikkevann:**

-

kylling

- Slakt. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- Egg. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QI01AD04

Juridisk status for forsyning:Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:NO

Tilgjengelig i:NO

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Lohmann Animal Health GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/02/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lohmann Animal Health GmbH

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

08-5862

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/07/2013

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0247/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ DK EE FI FR EL HU IS Irland IT LV LT NL NO
PL PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

norsk (PDF)

Publisert på: 29/08/2024

Nedlasting

Pakningsvedlegg

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.