

# AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

Oprávněný

- Chicken anaemia virus, strain CUX-1, Live

## Product identification

### Názov lieku:

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

AviPro THYMOVAC Peroralni liofilizat (za rekonstitucijo v pitni vodi)

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

31622.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

### Lieková forma:

Lyofilizát na podanie v pitnej vode

**Withdrawal period by route of administration:****Podanie v pitnej vode:****• Chicken**

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
  - Egg. no withdrawal period withdrawal period is 0 days
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**QI01AD04

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**Valid

---

**Authorised in:**Slovinsko

---

**Opis balenia:**Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

28/09/2009

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Číslo registrácie:**

MR/V/0027/001

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/09/2009

---

**Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

**Číslo postupu:**

DE/V/0247/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko  
Francúzsko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko Litva  
Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko  
Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092897>