

# Avipro Thymovac vet. Frystorkat pulver för användning i dricksvatten

Godkänd

- Chicken anaemia virus, strain CUX-1, Live

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Avipro Thymovac vet. Frystorkat pulver för användning i dricksvatten

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns

### Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

31622.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

### Läkemedelsform:

Frystorkat pulver för användning i dricksvatten

**Karenstid per administreringsväg:**

**Användning i dricksvatten:**

•

**Tamhöns**

- Egg. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AD04

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Sverige

---

**Tillgänglig i:**

Sverige

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

**Ytterligare information**

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Godkännandedatum:**

4/12/2009

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Godkännandenummer:**

26904

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

4/12/2009

---

**Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

**Procedurnummer:**

DE/V/0247/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland  
Frankrike Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen  
Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien  
Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.