

# AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

Godkänd

- Chicken anaemia virus, strain CUX-1, Live

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

AviPro THYMOVAC Lyophilisate for use in drinking water

---

**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:**

Polen

---

**Tillgänglig i:**

Polen

---

**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:**

15/12/2009

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Lohmann Animal Health GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkännandenummer:**

1934

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

15/12/2009

---

**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

Gemensam fil för alla dokument

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

Produktresumé

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

Bipacksedel

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