

Aivlosin Surrendered: 8.5 mg/g - Oral powder

Autorizovaný

- Tylvalosin

Product identification

Název léčivého přípravku:

Aivlosin Surrendered: 8.5 mg/g - Oral powder

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Prase

Způsob podání:

Podání v krmivu

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
8.50 milligram(s) / 1.00 Vak

Léková forma:

Perorální prášek

Withdrawal period by route of administration:

Podání v krmivu:

• Prase

- Maso. 2 day Two days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01FA92

Právní status výdeje:

K dispozici pouze v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko , Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

ECO Animal Health Europe Limited

Marketing authorisation date:

9/09/2004

Odpovědný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

2/02/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992459>