

Aivlosin 625 mg/g - Granules (pheasants)

Autorisiert

- Tylvalosin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Aivlosin 625 mg/g - Granules (pheasants)

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Fasan

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

625.00 milligram(s) / 1.00 Beutel

Darreichungsform:

Granulat zum Eingeben über das Trinkwasser

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

• Fasan

- Fleisch und Innereien. 2 day 2 days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA92

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

ECO Animal Health Europe Limited

Marketing authorisation date:

9/09/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Acme Drugs - S.r.l.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/12/2009

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

Documents

ema-puar-aivlosin-wepar-v-083-wepar-x-0081-en.pdf

ema-puar-aivlosin-v-083-var-ii-0078-en.pdf

ema-puar-aivlosin-v-083-par-en.pdf

ema-puar-aivlosin-v-083-var-x-0051-en.pdf

ema-puar-aivlosin-v-083-var-ii-0064-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000191>