

Aivlosin 42.5 mg/g - Oral powder (pigs)

Autorizado

- Tylvalosin

Product identification

Nombre del medicamento:

Aivlosin 42.5 mg/g - Oral powder (pigs)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Administración en el alimento

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
42.50 Miligramo(s) / 1.00 Bolsa

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Withdrawal period by route of administration:

Administración en el alimento:

• Porcino

- Meat and offal. 2 Día 2 days

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01FA92

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

ECO Animal Health Europe Limited

Marketing authorisation date:

9/09/2004

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Acme Drugs - S.r.l.

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

14/12/2009

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

Documents

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 3/05/2024

[Descargar](#)

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

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

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

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/6000000000192>