

Aivlosin 625 mg/g - Granules (chickens and turkeys)

Autorizado

- Tylvalosin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Aivlosin 625 mg/g - Granules (chickens and turkeys)

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
625.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Granulado para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Pavos

- Meat and offal. 2 Día 2 days

- Eggs. no withdrawal period 999 days - Not authorised for laying birds

-

Pollos

- Meat and offal. 2 Día 2 days

- Egg. 0 Día Zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01FA92

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

ECO Animal Health Europe Limited

Fecha de autorización de comercialización:

9/09/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

PROVET S.A.

Acme Drugs S.r.l.

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/07/2017

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 28/08/2024

[Descargar](#)

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

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

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

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

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