

# Aivlosin 625 mg/g - Granules (pigs)

Autorisé

- Tylvalosin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Aivlosin 625 mg/g - Granules (pigs)

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

**Espèces cibles:**

Porc

**Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
625.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Forme pharmaceutique:**

Granulés pour administration dans l'eau de boisson

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 2 day 2 days

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01FA92

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

ECO Animal Health Europe Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

9/09/2004

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

PROVET S.A.

Acme Drugs S.r.l.

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/05/2016

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 28/08/2024

[Télécharger](#)

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-ii-0064-en.pdf

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