

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

Autorisé

- Tylvalosin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde

Poulet

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:**

-

Dinde

- Viande et abats. 2 day 2 days

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

-

Poulet

- Viande et abats. 2 day 2 days

- Egg. 0 day Zero 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](#)

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:

19/07/2017

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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-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