

# Aivlosin 42.5 mg/g - Premix for medicated feeding stuff (pigs)

Autorizzato

- Tylvalosin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Aivlosin 42.5 mg/g - Premix for medicated feeding stuff (pigs)

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Suino

---

**Via di somministrazione:**

Somministrazione con il mangime

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

42.50 milligrammo(i) / 1.00 Sacca

---

**Forma farmaceutica:**

Premiscela per alimenti medicamentosi

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione con il mangime:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno 2 days

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01FA92

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

ECO Animal Health Europe Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

9/09/2004

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Acme Drugs S.r.l.

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/09/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 28/08/2024

Scaricamento

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