

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

Autorizzato

- Tylvalosin

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino
polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
625.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Granulato per uso in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:

Somministrazione in acqua da bere:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 2 giorno 2 days
- uova. no withdrawal period 999 days - Not authorised for laying birds

-

polli

- carni e frattaglie. 2 giorno 2 days
- uova. 0 giorno Zero days

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

QJ01FA92

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised 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](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Eco Animal Health Europe Limited

Marketing authorisation date:

9/09/2004

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Acme Drugs S.r.l.

PROVET S.A.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/07/2017

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato su: 28/08/2024

[Scaricamento](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003569>