

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

Autorizzato

- Tylvalosin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino
polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

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

Forma farmaceutica:

Granulato per uso in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:**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

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](#)

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:

PROVET S.A.

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:

19/07/2017

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Publicato il: 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