

Aivlosin 625 mg/g - Granules (pigs)

Toegelaten

- Tylvalosin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Aivlosin 625 mg/g - Granules (pigs)

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

625.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Granulaat voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Varken

- Meat and offal. 2 day 2 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:

QJ01FA92

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen , Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Handelsvergunninghouder:

ECO Animal Health Europe Limited

Handelsvergunningsdatum:

9/09/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

PROVET S.A.

Acme Drugs S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

26/05/2016

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/08/2024

[Downloaden](#)

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