File downloaded on 2025-10-22

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000000189

Aivlosin 625 mg/g - Granules (pigs)

Autorizado

Tylvalosin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Aivlosin 625 mg/g - Granules (pigs)

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 625.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Intervalo de segurança por via de administração: Administração na água de bebida:

Pig

- Meat and offal. 2 dia 2 days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FA92

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Áustria, Bélgica, Bulgária, Croácia, Chipre, República Checa, Dinamarca, Estónia, Finlândia, França, Alemanha, Grécia, Hungria, Islândia, Irlanda, Itália, Letónia, Listenstaine, Lituânia, Luxemburgo, Malta, Países Baixos, Noruega, Polónia, Portugal, Roménia, Eslováquia, Eslovénia, Espanha, Suécia,

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês

Titular da autorização de introdução no mercado: ECO Animal Health Europe Limited
Data de autorização de introdução no mercado: 9/09/2004
Locais de fabrico para a libertação de lotes: PROVET S.A. Acme Drugs S.r.l.
Autoridade responsável: European Commission
Número da autorização: Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.
Data da alteração do estado de autorização: 26/05/2016
Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet
Documentos
Combined File of all Documents
português (PDF) Publicado em: 28/08/2024 Descarregar

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