

File downloaded on 2026-06-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040210>

PULMOTIL AC

Неразрешен

- Tilmicosin phosphate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PULMOTIL AC

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пуйка
свиня
теле
бройлер

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
278.18 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

пуйка

- Meat and offal. 19 day

Non autorisé pour l'utilisation chez les volailles pondeuses dont les œufs sont destinés à la consommation humaine. Ne pas utiliser dans les 14 jours qui suivent le début de la ponte.

•

свиня

- Meat and offal. 14 day

•

теле

- Meat and offal. 42 day

Non autorisé pour l'utilisation chez les animaux dont le lait est destiné à la consommation humaine.

•

бройлер

- Meat and offal. 12 day

Non autorisé pour l'utilisation chez les volailles pondeuses dont les œufs sont destinés à la consommation humaine. Ne pas utiliser dans les 14 jours qui suivent le début de la ponte.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01FA91

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco GmbH

Дата на разрешение за търговия:

1/08/2000

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Elanco France S.A.S.

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/0806159 3/2000

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

31/10/2025

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.