

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000986424>

# Pulmotil 100 Vet Premix 100 mg/g Prémélange médicamenteux

Неразрешен

- Tilmicosin phosphate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Pulmotil 100 Vet Premix 100 mg/g Prémélange médicamenteux

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

заек

свиня

### Начин на приложение:

Прилагане в храна

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

111.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Фармацевтична форма:

Премикс за медикаментозни фуражи

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане в храна:**

•

**заек**

- Meat and offal. 4 day

•

**свиня**

- Meat and offal. 21 day

---

**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 [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## 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 Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Eli Lilly Benelux

---

**Дата на разрешение за търговия:**

16/01/1996

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Elanco France S.A.S.

---

**Отговорен орган:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

4/08/2017

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)