

Pulmotil AC 250 mg/mL concentrate for oral solution for use in drinking water or milk replacer for chickens, turkeys, pigs and calves

Registrováno

- Tilmicosin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Pulmotil AC 250 mg/mL concentrate for oral solution for use in drinking water or milk replacer for chickens, turkeys, pigs and calves

PULMOTIL AC 250 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN ORAL PARA POLLOS, PAVOS, PORCINO Y BOVINO

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Krůta

Prase

Skot (neruminující telata)

Cesta podání:

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Koncentrát pro perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Kuře

- Maso. 12 day

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption. Do not use within 14 days of the start of the laying period

-

Krůta

- Maso. 19 day

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption. Do not use within 14 days of the start of the laying period

-

Prase

- Maso. 14 day

-

Skot (neruminující telata)

- Maso. 42 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01FA91

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Španelsko

Dostupné v:

Španelsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Elanco GmbH

Datum registrace:

6/04/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Elanco France S.A.S

Příslušný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

1314 ESP

Datum změny stavu registrace:

6/04/2000

Referenční členský stát:

Itálie

Číslo procedury:

IT/V/0102/001

Dotčený členský stát:

Belgie Řecko Lucembursko Nizozemsko Portugalsko Španelsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet