

Pulmotil 40 Vet Premix 40 mg/g Prémélange médicamenteux

Ikke
autoriseret

- Tilmicosin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Pulmotil 40 Vet Premix 40 mg/g Prémélange médicamenteux

Pulmotil 40 Vet Premix 40 mg/g Premix voor gemedicineerd voer

Pulmotil 40 Vet Premix 40 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von
Fütterungsarzneimitteln

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kanin

Svin

Administrationsvej:

Anvendelse i foder

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Premix til foderlægemiddel

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Anvendelse i foder:**

-

Kanin

- Meat and offal. 4 dag

-

Svin

- Meat and offal. 21 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01FA91

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco Animal Health

Dato for markedsføringstilladelse:

12/11/2001

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Elanco France S.A.S.

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/08/2017

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet