

Pulmotil AC 250 mg/ml πυκνό
διάλυμα για την παρασκευή
πόσιμου διαλύματος προς χρήση
σε πόσιμο νερό ή υποκατάστατο
γάλακτος για όρνιθες,
ινδόρνιθες, χοίρους και μόσχους

Nicht
autorisiert

- Tilmicosin phosphate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Pulmotil AC 250 mg/ml πυκνό διάλυμα για την παρασκευή πόσιμου διαλύματος προς χρήση σε πόσιμο νερό ή υποκατάστατο γάλακτος για όρνιθες, ινδόρνιθες, χοίρους και μόσχους

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn
Huhn
Saugkalb
Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Konzentrat und Lösungsmittel für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Truthuhn

- Meat. 19 Tag
- Egg. no withdrawal period

(POULTRY EGGS) NOT AUTHORIZED FOR USE IN LAYING BIRDS PRODUCING EGGS FOR HUMAN CONSUMPTION

-

Huhn

- Egg. no withdrawal period

(POULTRY EGGS) NOT AUTHORIZED FOR USE IN LAYING BIRDS PRODUCING EGGS FOR HUMAN CONSUMPTION

- Meat. 12 Tag

-

Saugkalb

- Meat. 42 Tag

-

Schwein

- Meat. 14 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA91

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Zypern

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Zulassungsdatum:

3/02/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Elanco UK AH Limited

Zuständige Behörde:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Zulassungsnummer:

18583

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/12/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.