

# Pulmotil 100 Vet Premix 100 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Fütterungsarzneimitteln

Nicht  
autorisiert

- Tilmicosin phosphate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Pulmotil 100 Vet Premix 100 mg/g Prémélange médicamenteux

Pulmotil 100 Vet Premix 100 mg/g Premix voor gemedicineerd voer

Pulmotil 100 Vet Premix 100 mg/g Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von  
Fütterungsarzneimitteln

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch estnisch griechisch englisch  
französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch finnisch  
schwedisch isländisch Norwegian

Schwein

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

111.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### zum Eingeben über das Futter:

- 

#### Rabbit

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- 

#### Schwein

- Fleisch und Innereien. 21 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:

Belgien

---

### Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

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

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Eli Lilly Benelux

---

### **Zulassungsdatum:**

16/01/1996

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Elanco France S.A.S.

---

### **Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/08/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)