

# 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 Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QJ01FA91

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zuglassen 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)