

# Pulmotil AC

Μη εγκεκριμένο

- Tilmicosin phosphate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Pulmotil AC

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Ινδοόρνιθα

Κοτόπουλο

Χοίρος

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

277.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πυκνό σκεύασμα για παρασκευή πόσιμου διαλύματος

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

**Ινδοόρνιθα**

- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Legetieren anwenden, deren Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind. Nicht innerhalb von 14 Tagen vor Legebeginn anwenden.

- Meat and offal. 19 Ημέρα

•

**Κοτόπουλο**

- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Legetieren anwenden, deren Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind. Nicht innerhalb von 14 Tagen vor Legebeginn anwenden.

- Meat and offal. 12 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:**

•

**Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 42 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:**

•

## **Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 42 Ημέρα
- Γάλα. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**  
QJ01FA91

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά  
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Elanco GmbH

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

27/12/2000

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**  
Elanco France S.A.S.

---

**Αρμόδια αρχή:**  
Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**  
400220.00.00

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**  
13/03/2025

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.