

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

- Tilmicosin

Μη  
εγκεκριμένο

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### **Όνομασία φαρμάκου:**

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

### **Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### **Είδος-στόχος:**

Κοτόπουλο

Ινδοόρνιθα

Χοίρος

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

**Οδός χορήγησης:**

Από στόματος χρήση

---

**Λεπτομέρειες προϊόντος**

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πυκνό σκεύασμα για παρασκευή πόσιμου διαλύματος

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Από στόματος χρήση:**

•

**Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption. Do not use within 14 days of the start of the laying period

•

**Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 19 Ημέρα

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption. Do not use within 14 days of the start of the laying period

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

•

**Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 42 Ημέρα

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

**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 Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## 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 Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Elanco GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

17/05/2010

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Elanco France S.A.S.

---

**Αρμόδια αρχή:**

National Organization For Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

33007/18-05-2010/K-0119902

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

29/03/2026

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

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

**Αριθμός διαδικασίας:**

IT/V/0102/001

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

Combined File of all Documents

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

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Φύλλο οδηγιών χρήσης