

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 phosphate

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:

Ινδοόρνιθα
Κοτόπουλο
Μόσχος
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πυκνό σκεύασμα και διαλύτης για παρασκευή πυκνού διαλύματος προς έγχυση

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:

•

Ινδοόρνιθα

- Κρέας. 19 Ημέρα
- Egg. no withdrawal period

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

•

Κοτόπουλο

- Egg. no withdrawal period

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

- Κρέας. 12 Ημέρα

•

Μόσχος

- Κρέας. 42 Ημέρα

•

Χοίρος

- Κρέας. 14 Ημέρα
-

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:

Κύπρος

Περιγραφή συσκευασίας:

Ο κύριος περιέκτης είναι φιάλυ από ναφθαλικό πολυαιθυλένιο φαιοκίτρινου χρώματος που περιέχει 960ml Pulmotil AC, με βιδωτό πώμα από πολυπροπυλένιο και επισφράγιση από πολυαιθυλένιο/αλουμίνιο/τετραφθαλικό πολυαιθυλένιο. Παρέχεται επίσης βαθμονομημένο κύπελλο από πολυπροπυλένιο.

Ο κύριος περιέκτης είναι φιάλυ από ναφθαλικό πολυαιθυλένιο φαιοκίτρινου χρώματος που περιέχει 240ml Pulmotil AC, με βιδωτό πώμα από πολυπροπυλένιο και επισφράγιση από πολυαιθυλένιο/αλουμίνιο/τετραφθαλικό πολυαιθυλένιο. Παρέχεται επίσης βαθμονομημένο κύπελλο από πολυπροπυλένιο.

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 Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco Animal Health GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

3/02/2000

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Elanco UK AH Limited

Αρμόδια αρχή:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Αριθμός έγκρισης:

18583

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

11/12/2025

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents