

# PULMOTIL AC 250 mg/ml, concentrat pentru soluție orală

Autorizado

- Tilmicosin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

PULMOTIL AC 250 mg/ml, concentrat pentru soluție orală

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Porcino  
Terberos  
Gallinas  
Pavos

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
250.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Concentrado para solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Administración en agua de bebida o en leche:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 14 Día

- 

**Ternereros**

- Meat and offal. 42 Día

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

- 

**Gallinas**

- Meat and offal. 12 Día

Nu este autorizată utilizarea la găinile care produc ouă pentru consum uman.

- 

**Pavos**

- Meat and offal. 19 Día

Nu se utilizează în interval de 14 zile de la începutul perioadei de ouat.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01FA91

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Disponible en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

20/10/1999

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Elanco France S.A.S.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

190224

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/08/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.