

# PULMOTIL, 200mg/g, Premix pro medikaci krmiva

Autorizado

- Tilmicosin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

PULMOTIL, 200mg/g, Premix pro medikaci krmiva

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Porcino

Conejos

### Vía de administración:

Administración en el alimento

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

### Forma farmacéutica:

Premezcla medicamentosa

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en el alimento:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 21 Día

- 

**Conejos**

- Meat and offal. 4 Día

---

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

QJ01FA91

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

República Checa

---

**Disponible en:**

República Checa

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Czech](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/02/1996

---

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

Elanco France S.A.S.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

98/127/96-C

---

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

14/02/1996

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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