

Pulmotil AC

No autorizado

- Tilmicosin phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Pulmotil AC

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Pollos

Porcino

Terneros prerrumiantes

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Administración en agua de bebida o en leche

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

277.30 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pavos

- 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 Día

-

Pollos

- 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 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 42 Día
- Milk. no withdrawal period

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

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 42 Día

- Milk. no withdrawal period

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

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:

Anulado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

27/12/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

400220.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/03/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072893>