

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000986424>

Pulmotil 100 Vet Premix 100 mg/g Prémélange médicamenteux

- Tilmicosin phosphate

No autorizado

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Pulmotil 100 Vet Premix 100 mg/g Prémélange médicamenteux

Principio activo:

- Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

- Conejos
- Porcino

Vía de administración:

- Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

- Disponible únicamente en [English](#)

111.30

Miligramo(s)

/

1.00

Gramo(s)

Forma farmacéutica:

- Premezcla medicamentosa

Tiempo de espera por vía de administración:

- Administración en el alimento
 - Conejos
 - Meat and offal
 - 4
 - Día
 - Porcino
 - Meat and offal
 - 21
 - 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:

- Anulado

Autorizado en:

- Bélgica

Descripción del formato:

- Disponible únicamente en [English](#)
- Disponible únicamente en [English](#)
- Disponible únicamente en [English](#)
- Disponible únicamente en [English](#)
- Disponible únicamente en [English](#)

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:

- Eli Lilly Benelux

Fecha de autorización de comercialización:

- 16/01/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

- Elanco France S.A.S.

Autoridad responsable:

- Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

- 4/08/2017

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