

Pulmotil AC 250 mg/mL concentrate for oral solution for use in drinking water or milk replacer for chickens, turkeys, pigs and calves

Volitatud

- Tilmicosin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Pulmotil AC 250 mg/mL concentrate for oral solution for use in drinking water or milk replacer for chickens, turkeys, pigs and calves

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) English

Loomaliigid:

kana

kalkun

sig

veis (vatsaseede eelsel perioodil)

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Suukaudse lahuse kontsentraat

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Suukaudne:

-

kana

- liha ja söödavad koed. 12 day

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption. Do not use within 14 days of the start of the laying period

-

kalkun

- liha ja söödavad koed. 19 day

Not authorised for use in laying birds producing eggs for human consumption. Do not use within 14 days of the start of the laying period

-

sig

- liha ja söödavad koed. 14 day

-

veis (vatsaseede eelsel perioodil)

- liha ja söödavad koed. 42 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01FA91

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Belgia

Saadaval:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloo hoidja:

Elanco GmbH

Müügiloo kuupäev:

25/10/1999

Partii vabastamise tootmiskohad:

Elanco France S.A.S.

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Müügiloo number:

BE-V206613

Müügi loa staatuse muutmise kuupäev:

25/10/1999

Viiteliikmesriik:

Itaalia

Müügi loamenetluse number:

IT/V/0102/001

Asjaomased liikmesriigid:

Belgia Kreeka Luksemburg Holland Portugal Hispaania

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.