

PULMOVET 250 MG/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON / LE LAIT POUR BOVINS PORCINS POULETS ET DINDES

Autorisé

- Tilmicosin phosphate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PULMOVET 250 MG/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON /
LE LAIT POUR BOVINS PORCINS POULETS ET DINDES

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Dinde

Porc

Bovin (pré-ruminant)

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
278.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Dinde

- Œufs. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs destinés à la consommation humaine. Ne pas utiliser au cours des 2 semaines précédant le début de la période de ponte.

- Viande et abats. 19 day

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

-

Bovin (pré-ruminant)

- Lait. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

- Viande et abats. 42 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Œufs. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs destinés à la consommation humaine. Ne pas utiliser au cours des 2 semaines précédant le début de la période de ponte.

- Viande et abats. 12 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01FA91

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Flacon de 960 mL

Bidon de 5040 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dopharma France S.A.S.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/02/2021

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Dopharma B.V.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/3900485 7/2021

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/02/2021

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

fr-puar-600000040711-np-rpe643-fr.pdf