

Pulmotil G200 Premix for medicated feedingstuff

Autorisé

- Tilmicosin phosphate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Pulmotil G200 Premix for medicated feedingstuff

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Lapin

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

222.55 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Forme pharmaceutique:

Prémélange médicamenteux

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

QJ01FA91

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/01/1997

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

Elanco France S.A.S.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA22020/012/002

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/01/1997

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0101/003

États membres concernés:

Portugal

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.