

Pulmotil AC 250 mg/mL

concentrate for oral solution for use
in drinking water or milk replacer
for chickens, turkeys, pigs and
calves

Autorisé

- Tilmicosin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet

Dinde

Porc

Bovin (pré-ruminant)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Solution à diluer pour solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Poulet

- Viande et abats. 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

-

Dinde

- Viande et abats. 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

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

-

Bovin (pré-ruminant)

- Viande et abats. 42 day

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

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

QJ01FA91

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Disponible en:

Pays-Bas

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](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/04/2002

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

Elanco France S.A.S.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 9972

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/02/2022

État membre de référence:

Italie

Numéro de procédure:

IT/V/0102/001

États membres concernés:

Belgique Grèce Luxembourg Pays-Bas Portugal Espagne

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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