

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

Pulmotil AC 250 mg/ml concentraat voor orale oplossing voor gebruik in drinkwater voor kippen, varkens, kalkoenen, of in kunstmelk voor kalveren

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

### **Espèces cibles:**

Poulet

Dinde

Porc

Bovin (pré-ruminant)

### **Voie d'administration:**

## 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](http://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.