

# Pulmotil AC 250 mg/ml Solution à diluer pour solution buvable

Autorisé

- Tilmicosin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Pulmotil AC 250 mg/ml Solution à diluer pour solution buvable

---

**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:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**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:**

25/10/1999

---

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

Elanco France S.A.S.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V206613

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/10/1999

---

**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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)