

PULMOVALL 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs.

Autorisé

- Florfenicol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PULMOVALL 300 mg/ml solution for injection for cattle, sheep and pigs.

PULMOVALL 300 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, ovine, porcine

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (20 mg / kg bw, twice): 30 days / Subcutaneous use (40 mg / kg bw, once): 44 days

-

Mouton

- Viande et abats. 39 day

-

Porc

- Viande et abats. 18 day

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

-

Mouton

- Lait. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (20 mg / kg bw, twice): 30 days / Subcutaneous use (40 mg / kg bw, once): 44 days

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption including pregnant animals intended to produce milk for human consumption.

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

QJ01BA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Disponible en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Mevet S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/03/2021

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

Mevet S.A.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

210031

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/04/2024

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0376/001

États membres concernés:

Pologne Portugal Roumanie

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

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

Etiquetage

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

eu-PUAR-pulmovall-300-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle--sheep-and-pigs.-en.pdf