

# Pulmotil AC 250 mg/mL

Autorisé

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

- 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 CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN ORAL PARA POLLOS, PAVOS, PORCINO Y BOVINO

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Poulet

Dinde

Porc

Bovin (pré-ruminant)

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### **Substance active / 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:**

Espagne

---

**Disponible en:**

Espagne

---

**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:**

6/04/2000

---

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

Elanco France S.A.S.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

1314 ESP

---

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

6/04/2000

---

**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)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080047>