

Pulmotil G100 Premix for medicated feedingstuff

Nije
ovlašćeno

- Tilmicosin phosphate

Product identification

Naziv VMP-a:

Pulmotil G100 Premix for medicated feedingstuff

Pulmotil G100 Pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para suínos e coelhos

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

111.28 gram / 1.00 kilogram

Farmaceutski oblik:

Premiks za izradu lijekovite hrane za životinje

Withdrawal period by route of administration:

Kroz usta:

-

Rabbit

-

Pig

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01FA91

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Ukinuto na zahtjev nadležnog tijela

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Lilly-Portugal Produtos Farmaceuticos Lda.

Marketing authorisation date:

30/06/2002

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Elanco France S.A.S

Odgovorno tijelo:

Directorate General For Food And Veterinary

Broj autorizacije:

51205

Datum promjene statusa odobrenja:

1/03/2013

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

IE/V/0101/002

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053232>