

PULMOTIL AC 250 mg/ml, concentrat pentru soluție orală

Engedélyezett

- Tilmicosin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

PULMOTIL AC 250 mg/ml, koncentrat pentru soluție orală

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

borjú

háziyúk

házipulyka

Alkalmazás módja:

Ivóvízbe/tejbe keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Koncentrátum belsőleges oldathoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Ivóvízbe/tejbe keverve:**

-

sertés

- Meat and offal. 14 day

-

borjú

- Meat and offal. 42 day

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

-

házityúk

- Meat and offal. 12 day

Nu este autorizată utilizarea la găinile care produc ouă pentru consum uman.

-

házipulyka

- Meat and offal. 19 day

Nu se utilizează în interval de 14 zile de la începutul perioadei de ouat.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01FA91

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Romania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

20/10/1999

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Elanco France S.A.S.

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

190224

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

8/08/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.