

File downloaded on 2026-06-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040210>

PULMOTIL AC

Nem engedélyezett

- Tilmicosin phosphate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

PULMOTIL AC

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

házipulyka

sertés

borjú

broiler

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)

278.18 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges oldat

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

házipulyka

- Meat and offal. 19 day

Non autorisé pour l'utilisation chez les volailles pondeuses dont les œufs sont destinés à la consommation humaine. Ne pas utiliser dans les 14 jours qui suivent le début de la ponte.

-

sertés

- Meat and offal. 14 day

-

borjú

- Meat and offal. 42 day

Non autorisé pour l'utilisation chez les animaux dont le lait est destiné à la consommation humaine.

-

broiler

- Meat and offal. 12 day

Non autorisé pour l'utilisation chez les volailles pondeuses dont les œufs sont destinés à la consommation humaine. Ne pas utiliser dans les 14 jours qui suivent le début de la ponte.

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:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

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

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Elanco GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/08/2000

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Elanco France S.A.S.

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/0806159 3/2000

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

31/10/2025

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.