

# Pulmotil AC 250 mg/mL concentrate for oral solution for use in drinking water or milk replacer for chickens, turkeys, pigs and calves

Nem  
engedélyezett

- Tilmicosin

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Pulmotil AC 250 mg/mL concentrate for oral solution for use in drinking water or milk replacer for chickens, turkeys, pigs and calves

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

csirke

házipulyka

sertés

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

### **Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

## 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:

#### Oralis alkalmazás:

- 

#### **csirke**

- Meat and offal. 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

- 

#### **házipulyka**

- Meat and offal. 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

- 

#### **sertés**

- Meat and offal. 14 day

- 

#### **kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú**

- Meat and offal. 42 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

### 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 [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Elanco GmbH

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

17/05/2010

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Elanco France S.A.S

---

**Felelős hatóság:**

National Organization For Medicines

---

**Engedély száma:**

33007/18-05-2010/K-0119902

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

29/03/2026

---

**Referencia tagállam:**

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

---

**Eljárás száma:**

IT/V/0102/001

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

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

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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