

Pulmotil AC 250 mg/ml Roztwór doustny

Heimilað

- Tilmicosin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Pulmotil AC 250 mg/ml Roztwór doustny

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (hæna)

Svín

Nautgripir

Kalkúni

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í drykkjarvatn:**

-

Hænsn (hæna)

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 42 dagar

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 19 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FA91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Fáanlegt í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Polish

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

8/05/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Elanco France S.A.S.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

1155

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/05/2001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.