

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

Heimilað

- Tilmicosin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Kalkúni

Svín

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúruþykkni, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

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

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 19 dagar

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Cattle (pre-ruminant)

- Kjöt og innmatur. 42 dagar

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

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

QJ01FA91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Belgía

Fáanlegt í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

25/10/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Elanco France S.A.S.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V206613

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/10/1999

Umsjónarland (RMS):

Ítalía

Ferilsnúmer:

IT/V/0102/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Grikkland Lúxemborg Holland Portúgal Spánn

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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.

Áletranir

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