

PULMOVET 250 MG/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON / LE LAIT POUR BOVINS PORCINS POULETS ET DINDES

Autorizzato

- Tilmicosin phosphate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PULMOVET 250 MG/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON /
LE LAIT POUR BOVINS PORCINS POULETS ET DINDES

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

Suino

Bovini (preruminante)

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

278.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere/latte

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

tacchino

- uova. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'oeufs destinés à la consommation humaine. Ne pas utiliser au cours des 2 semaines précédant le début de la période de ponte.

- carni e frattaglie. 19 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Bovini (preruminante)

- latte. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

- carni e frattaglie. 42 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- uova. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'oeufs destinés à la consommation humaine. Ne pas utiliser au cours des 2 semaines précédant le début de la période de ponte.

- carni e frattaglie. 12 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FA91

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma France S.A.S.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/02/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/3900485 7/2021

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/02/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

fr-puar-600000040711-np-rpe643-fr.pdf