

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

Non
autorizzato

- Tilmicosin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

tacchino

Suino

Bovini (preruminante)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

250.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Concentrato per soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

polli

- carni e frattaglie. 12 giorno

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

-

tacchino

- carni e frattaglie. 19 giorno

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Bovini (preruminante)

- carni e frattaglie. 42 giorno

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

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

QJ01FA91

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/05/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Elanco France S.A.S

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

33007/18-05-2010/K-0119902

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/03/2026

Stato membro di riferimento:

Italia

Numero di procedura:

IT/V/0102/001

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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