

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

Autorizzato

- Tilmicosin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Pulmotil AC, 250 mg/ml, concentré pour solution orale à ajouter à de l'eau de boisson pour poulet, porc, dinde, ou à un aliment d'allaitement pour veaux

Pulmotil AC, 250 mg/ml, Konzentrat zur Herstellung einer Lösung zum Eingeben über Trinkwasser für Hühner, Truthühner, Schweine oder Milchaustauscher für Kälber

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

Sotsanza 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:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lussemburgo

Disponibile in:

Lussemburgo

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:

25/10/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Elanco France S.A.S

Autorità responsabile:

Ministry Of Health And Social Security

Numero di autorizzazione:

V 867/99/08/0642

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/10/1999

Stato membro di riferimento:

Italia

Numero di procedura:

IT/V/0102/001

Stati membri interessati:

Belgio Grecia Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo Spagna

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.