

# 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 concentrate for oral solution for use in drinking water or milk replacer for chickens, turkeys, pigs and calves

Pulmotil AC 250 mg/ml concentrado para solução oral para Galinhas, Perus, Suínos e Bovinos

### 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:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Portogallo

---

**Disponibile in:**

Portogallo

---

**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:**

21/12/1999

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Elanco France S.A.S.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

51289

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

22/01/2024

---

**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](http://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.