

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

Atļautas

- Tilmicosin phosphate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai English

Mērķsugas:

Titars

Cūka

Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

Vista (broileris)

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

278.20 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums lietošanai ar dzeramo ūdeni/pienu

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Iekšķīgai lietošanai:

-

Tītars

- Olas. 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.

- Gaļa un blakusprodukti. 19 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

-

Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

- Piens. no withdrawal period

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

- Gaļa un blakusprodukti. 42 diena

-

Vista (broileris)

- Olas. 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.

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:

QJ01FA91

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Dopharma France S.A.S.

Tirdzniecības atļaujas datums:

2/02/2021

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Dopharma B.V.

Atbildīgā iestāde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Atļaujas numurs:

FR/V/3900485 7/2021

Atļaujas statusa maiņas datums:

2/02/2021

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

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