

Pulmotil Vet. oralt pulver 10 %

Mhux awtorizzat

- Tilmicosin phosphate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Pulmotil Vet. 10 % oralt pulver

Pulmotil Vet. oralt pulver 10 %

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Rumen](#) [Żvediż](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

100.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Forma farmaċewtika:

Trab orali

Perjodu ta' rtirar skont ir-rotta tal-għoti:

Użu orali:

-

Small rodents

- Meat and offal. 4 day

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01FA91

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Daniż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Elanco GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

22/05/2006

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Elanco France S.A.S.

Elanco UK AH Limited

Awtorità responsabbli:

Danish Medicines Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

39123

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

18/04/2022

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