

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

Toegelaten

- Tilmicosin phosphate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Kalkoen
Varken
Niet-herkauwende kalveren
Vleeskuikens

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
278.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in Bulgaars Spaans Tsjechisch Deens Duits Estlands Grieks Engels Frans Iers Kroatisch Italiaans Letlands Litouws Pools Portugees Roemeense Toedieningsweg Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wachtijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Kalkoen

- Eggs. 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.

- Meat and offal. 19 day

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

-

Niet-herkauwende kalveren

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 42 day

-

Vleeskuikens

- Eggs. 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.

- Meat and offal. 12 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01FA91

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma France S.A.S.

Handelsvergunningsdatum:

2/02/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/3900485 7/2021

Datum toelatingswijziging:

2/02/2021

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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