

Pulmotil G100 Premix for medicated feedingstuff

Toegelaten

- Tilmicosin phosphate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Pulmotil G100 Premix for medicated feedingstuff

Pulmotil G100 Premix for medicated feedingstuff

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Konijn

Varken

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

111.28 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Farmaceutische vorm:

Premix voor gemedicineerd voer

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:

Ierland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Handelsvergunningsdatum:

24/01/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Elanco France S.A.S.

Verantwoordelijke instantie:

Vergunningsnummer:

VPA22020/012/001

Datum toelatingswijziging:

24/01/1997

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0101/002

Betrokken lidstaten:

Portugal

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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