

# Pulmotil AC 250 mg/mL concentrate for oral solution for use in drinking water or milk replacer for chickens, turkeys, pigs and calves

Niet  
gemachtigd

- Tilmicosin

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Pulmotil AC 250 mg/mL concentrate for oral solution for use in drinking water or milk replacer for chickens, turkeys, pigs and calves

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Kip  
Kalkoen  
Varken  
Niet-herkauwende kalveren

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

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

---

### **Farmaceutische vorm:**

Concentraat voor drank

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Oraal gebruik:**

- 

#### **Kip**

- Meat and offal. 12 day

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

- 

#### **Kalkoen**

- Meat and offal. 19 day

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

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 14 day

- 

#### **Niet-herkauwende kalveren**

- Meat and offal. 42 day

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

### **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:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Griekenland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

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](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Elanco GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

17/05/2010

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Elanco France S.A.S.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

National Organization For Medicines

---

**Vergunningsnummer:**

33007/18-05-2010/K-0119902

---

**Datum toelatingswijziging:**

29/03/2026

---

**Rapporterende lidstaat:**

Italië

---

**Procedurenummer:**

IT/V/0102/001

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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