

Pulmotil AC 250 mg/ml concentraat voor orale oplossing voor gebruik in drinkwater voor kippen, varkens, kalkoenen, of in kunstmelk voor kalveren

Geautoriseerd

- Tilmicosin

Product identification

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

Pulmotil AC 250 mg/ml concentraat voor orale oplossing voor gebruik in drinkwater voor kippen, varkens, kalkoenen, of in kunstmelk voor kalveren

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Kalkoen

Varken

Niet-herkauwende kalveren

Toedieningsweg:

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor drank

Withdrawal period by route of administration:

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Available in:

Nederland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

19/04/2002

Productielocaties partijvrijgifte:

Elanco France S.A.S.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 9972

Wijzigingsdatum status toelating:

24/02/2022

Rapporterende lidstaat:

Italië

Procedurenummer:

IT/V/0102/001

Betrokken lidstaten:

België Griekenland Luxemburg Nederland Portugal Spanje

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

Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 24/02/2022

[Downloaden](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080048>