

Pulmotil AC

Ikke autorisert

- Tilmicosin phosphate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Pulmotil AC

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalkun

kylling

gris

ikke drøvtyggende storfe

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Bruk i drikkevann/melk

Bruk i drikkevann/melk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

277.30 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Konsentrat til mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

kalkun

- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Legetieren anwenden, deren Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind. Nicht innerhalb von 14 Tagen vor Legebeginn anwenden.

- Slakt. 19 dag

-

kylling

- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Legetieren anwenden, deren Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind. Nicht innerhalb von 14 Tagen vor Legebeginn anwenden.

- Slakt. 12 dag

-

gris

- Slakt. 14 dag

Bruk i drikkevann/melk:

-

ikke drøvtyggende storfe

- Slakt. 42 dag

- Melk. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

Bruk i drikkevann/melk:

-

ikke drøvtyggende storfe

- Slakt. 42 dag
- Melk. no withdrawal period

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01FA91

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Elanco GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/12/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Elanco France S.A.S.

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

400220.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/03/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.