

# Pulmotil G200 Premix for medicated feeding stuff

Autorizado

- Tilimicosin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Pulmotil G200 Premix for medicated feeding stuff

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

200.00 grama(s) / 1.00 quilograma(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pré-mistura para alimento medicamentoso

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via oral:**

- 

**Rabbit**

- Meat and offal. 4 dia

- 

**Pig**

- Meat and offal. 21 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01FA91

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Itália

---

**Disponibilidade:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Elanco GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

25/07/1995

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Elanco France S.A.S.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

102723

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

22/09/2006

---

**Estado-Membro de referência:**

Itália

---

**Número de procedimento:**

IT/V/0101/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.