

PULMOTIL AC 250 mg/ml, concentrat pentru soluție orală

Autorizat

- Tilmicosin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PULMOTIL AC 250 mg/ml, concentrat pentru soluție orală

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Vițel

Găină (femelă adultă)

Curcă

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

250.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Concentrat pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Porc

- Carne și organe. 14 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 42 zi

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

-

Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 12 zi

Nu este autorizată utilizarea la găinile care produc ouă pentru consum uman.

-

Curcă

- Carne și organe. 19 zi

Nu se utilizează în interval de 14 zile de la începutul perioadei de ouat.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01FA91

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Flacon din naftalat de polietilenă x 240 ml, însoțit de un pahar gradat din polipropilenă

Flacon din naftalat de polietilenă x 960 ml, însoțit de un pahar gradat din polipropilenă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

20/10/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Elanco France S.A.S.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

190224

Data modificării statusului autorizației:

8/08/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents