

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

Neautorizat

- Tilmicosin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Curcă

Porc

Bovine (vițel pre-rumegător)

Calea de administrare:

Administrare orală

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:

Administrare orală:

-

Găină

- Carne și organe. 12 zi

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

-

Curcă

- Carne și organe. 19 zi

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

-

Porc

- Carne și organe. 14 zi

-

Bovine (vițel pre-rumegător)

- Carne și organe. 42 zi

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01FA91

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH

Data autorizației de comercializare:

17/05/2010

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Elanco France S.A.S.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

33007/18-05-2010/K-0119902

Data modificării statusului autorizației:

29/03/2026

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

IT/V/0102/001

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.