

# 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](#) [Suedeză](#) [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](#) [Suedeză](#) [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](http://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.