

Pulmotil 100 Granules 100 mg/g Granulaat

Neoprávnený

- Tilmicosin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Pulmotil 100 Granules 100 mg/g Granulaat

Pulmotil 100 Granules 100 mg/g Granulés

Pulmotil 100 Granules 100 mg/g Granulat

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#)
[Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#)
[Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#)
[English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)
[Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie zamiešaním do potravy

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
100.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Lieková forma:

Granulát

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Použitie zamiešaním do potravy:

-

Rabbit

- Meat and offal. 4 day

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01FA91

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Elanco GmbH

Dátum registrácie lieku:

15/10/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Elanco France S.A.S

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V228487

Dátum zmeny stavu registrácie:

13/02/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.