

# Pulmotil 100 Vet Premix 100 mg/g Prémélange médicamenteux

Neoprávnený

- Tilmicosin phosphate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Pulmotil 100 Vet Premix 100 mg/g Prémélange médicamenteux

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [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](#)  
111.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Lieková forma:

Premix do liečivej kŕmnej zmesi

---

### 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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Surrendered

---

### Registrovaný v/vo:

Belgicko

---

### Opis balenia:

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:**

Eli Lilly Benelux

---

### **Dátum registrácie lieku:**

16/01/1996

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Elanco France S.A.S.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

4/08/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)