

PULMOTIL G 200 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Ni
pooblašeno

- Tilmicosin phosphate

Product identification

Ime zdravila:

PULMOTIL G 200 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v krmno mešanico

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Predmešanica za zdravilno krmno mešanico

Withdrawal period by route of administration:**Dajanje v krmno mešanico:**

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

-

Rabbit

- Meat and offal. 4 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01FA91

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

2/04/1997

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Elanco France S.A.S.

Pristojni organ:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja :

1143 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja:

22/11/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054970>