

# Pulmotil 200 Vet Premix 200 mg/g Premix voor gemedicineerd voer

Ni  
odobreno

- Tilmicosin phosphate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Pulmotil 200 Vet Premix 200 mg/g Premix voor gemedicineerd voer

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

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

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

---

### Pot uporabe:

Dajanje v krmno mešanico

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutvska oblika:**

Predmešanica za zdravilno krmno mešanico

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Dajanje v krmno mešanico:**

•

**Rabbit**

- Meat and offal. 4 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 21 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01FA91

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

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

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

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](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Elanco GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

16/01/1996

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Elanco France S.A.S.

---

**Pristojni organ:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

BE-V290936

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

13/02/2024

---

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

## Dokumenti

Navodilo za uporabo

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

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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