

# Pulmotil AC 250 mg/mL concentrate for oral solution for use in drinking water or milk replacer for chickens, turkeys, pigs and calves

Ej  
godkänd

- Tilmicosin

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Pulmotil AC 250 mg/mL concentrate for oral solution for use in drinking water or milk replacer for chickens, turkeys, pigs and calves

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns

Kalkon

Svin

Nöt (ännu ej idisslande kalv)

### Administreringsväg:

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Koncentrat till oral lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Oral användning:**

- 

#### **Tamhöns**

- Meat and offal. 12 dygn

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

- 

#### **Kalkon**

- Meat and offal. 19 dygn

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

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 14 dygn

- 

#### **Nöt (ännu ej idisslande kalv)**

- Meat and offal. 42 dygn

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01FA91

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Övergiven

---

**Godkänd i:**

Grekland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Elanco GmbH

---

**Godkännandedatum:**

17/05/2010

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Elanco France S.A.S.

---

**Ansvarig myndighet:**

National Organization For Medicines

---

**Godkännandenummer:**

33007/18-05-2010/K-0119902

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

29/03/2026

---

**Referensmedlemsstat:**

Italien

---

**Procedurnummer:**

IT/V/0102/001

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.