

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

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:

Godkänd

Godkänd i:

Luxemburg

Tillgänglig i:

Luxemburg

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:

25/10/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Elanco France S.A.S.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkännandenummer:

V 867/99/08/0642

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/10/1999

Referensmedlemsstat:

Italien

Procedurnummer:

IT/V/0102/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Grekland Luxemburg Nederländerna Portugal Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: 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.