

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:

Belgien

Tillgänglig i:

Belgien

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:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V206613

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.

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.

Märkningstext

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